DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶: C12N 15/12, C07K 14/22, 16/12, A61K

(11) Numéro de publication internationale:

WO 95/33049

(43) Date de publication internationale: 7 décembre 1995 (07.12.95)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR95/00701

(22) Date de dépôt international:

30 mai 1995 (30.05.95)

(81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

94/06594

35/74, 39/40

31 mai 1994 (31.05.94)

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): PASTEUR MERIEUX SERUMS ET VACCINS [FR/FR]; 58, avenue Leclerc, F-69007 Lyon (FR). TRANSGENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MILLET, Marie-José, Bernadette, Jacqueline [FR/FR]; 70, cours Emile-Zola, F-69100 Villeurbanne (FR). LISSOLO, Ling [FR/FR]; 691, rue du Vallon, F-69280 Marcy-L'Etoile (FR), MAZARIN, Véronique [FR/FR]; 11, rue Pouteau, F-69001 Lyon (FR). LEGRAIN, Michèle [FR/FR]; 107, grande-rue, F-67120 Dorlisheim (FR), JACOBS, Eric [FR/FR]; 107, grande-rue, F-67120 Dorlisheim (FR).
- (74) Mandataires: BERNASCONI, Jean etc.; Cabinet Lavoix, 2, place dEstienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (FR).

(54) Title: Tbp2 FRAGMENTS OF THE TRANSFERRINE RECEPTOR OF NEISSERIA MENINGITIDIS

(54) Titre: FRAGMENTS Tbp2 DU RECEPTEUR TRANSFERRINE DE NEISSERIA MENINGITIDIS

(57) Abstract

Polypeptide having a sequence of amino acids derived from that of the Tbp2 subunit of the transferrine receptor of a *Neisseria meningitidis* strain of the IM2169 or IM2394 type, the first, second and third domains being defined by maximum homologous alignment on the Tbp2 subunit sequence of the respective IM2169 or IM2394 reference strain, especially by total or partial deletion of at least one domain of said Tbp2 subunit of the IM2169 or IM2394 type provided the first and second domains are not fully deleted at the same time.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet un polypeptide ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de Neisseria meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394, notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, à condition que le premier et le deuxième domaine ne soient pas simultanément et totalement délétés.

Best Available Copy

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzhekistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon		5		

FRAGMENTS Tbp2 DU RECEPTEUR TRANSFERRINE DE NEISSERIA MENINGITIDIS

La présente invention a pour objet des polypeptides dérivés de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine de *Neisseria meningitidis*, leur utilisation à titre thérapeutique notamment vaccinal, ainsi que les fragments d'ADN codant pour ces polypeptides.

5

D'une manière générale, les méningites sont soit d'origine virale, soit d'origine bactérienne. Les bactéries principalement responsables sont : N. meningitidis et Haemophilus influenzae, respectivement impliquées dans environ 40 et 50 % des cas de méningites bactériennes.

10

15

20

25

30

35

On dénombre en France, environ 600 à 800 cas par an de méningites à N. meningitidis. Aux Etats-Unis, le nombre de cas s'élève à environ 2 500 à 3 000 par an.

L'espèce N. meningitidis est subdivisée en sérogroupes selon la nature des polysaccharides capsulaires. Bien qu'il existe une douzaine de sérogroupes, 90 % des cas de méningites sont attribuables à 3 sérogroupes : A, B et C.

Il existe des vaccins efficaces à base de polysaccharides capsulaires pour prévenir les méningites à N. meningitidis sérogroupes A et C. Ces polysaccharides tels quels ne sont que peu ou pas immunogéniques chez les enfants de moins de 2 ans et n'induisent pas de mémoire immunitaire. Toutefois, ces inconvénients peuvent être surmontés en conjuguant ces polysaccharides à une protéine porteuse.

Par contre, le polysaccharide de *N. meningitidis* groupe B n'est pas ou peu immunogène chez l'homme, qu'il soit sous forme conjuguée ou non. Ainsi, il apparait hautement souhaitable de rechercher un vaccin à l'encontre des méningites induites par *N. meningitidis* notamment du sérogroupe B autre qu'un vaccin à base de polysaccharide.

A cette fin, différentes protéines de la membrane externe de N. meningitidis ont déjà été proposées. Il s'agit en particulier du récepteur membranaire de la transferrine humaine.

D'une manière générale, la grande majorité des bactéries ont besoin de fer pour leur croissance et elles ont développé des systèmes spécifiques d'acquisition de ce métal. En ce qui concerne notamment N. meningitidis qui est un pathogène strict de l'homme, le fer ne peut être prélevé qu'à partir de protéines humaines de transport du fer telles que la transferrine et la lactoferrine puisque la quantité de fer sous forme libre est négligeable chez

10

15

20

25

30

l'homme (de l'ordre de 10⁻¹⁸ M), en tout cas insuffisante pour permettre la croissance bactérienne.

Ainsi, N. meningitidis possède un récepteur de la transferrine humaine et un récepteur de la lactoferrine humaine qui lui permettent de fixer ces protéines chélatrices du fer et de capter par la suite le fer nécessaire à sa croissance.

Le récepteur de la transferrine de la souche N. meningitidis B16B6 a été purifié par Schryvers et al (WO 90/12591) à partir d'un extrait membranaire. Cette protéine telle que purifiée apparait essentiellement constituée de 2 types de polypeptides : un polypeptide d'un poids moléculaire apparent élevé de 100 kD et un polypeptide d'un poids moléculaire apparent moindre d'environ 70 kD, telles que révélés après électrophorèse sur gel de de polyacrylamide en présence de SDS.

Le produit de la purification notamment mise en oeuvre par Schryvers est par définition arbitraire et pour les besoins de la présente demande de brevet, appelé récepteur de la transferrine et les polypeptides le constituant, des sous-unités. Dans la suite du texte, les sous-unités de poids moléculaire élevé et de poids moléculaire moindre sont respectivement appelées Tbp1 et Tbp2.

D'autre part, depuis les travaux pionniers de Schryvers et al, on a découvert qu'il existait en fait au moins 2 types de souches qui diffèrent par la constitution de leurs récepteurs de la transferrine respectifs. Ceci a été mis en évidence en étudiant des extraits membranaires de plusieurs dizaines de souches de N. meningitidis d'origines variées. Ces extraits membranaires ont tout d'abord été soumis à une électrophorèse sur gel de polyacrylamide en présence de SDS, puis électrotransférés sur feuilles de nitrocellulose. Ces feuilles de nitrocellulose ont été incubées :

- a) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis B16B6, aussi appelée IM2394;
- b) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis M982, aussi appelée IM2169; ou
- c) en présence de la transferrine humaine conjuguée à la peroxydase.

En ce qui concerne a) et b), la reconnaissance des sous-unités du récepteur de la transferrine est révélée par addition d'un anticorps anti-immunoglobulines de lapin couplé à la peroxydase, puis par addition du substrat de cette enzyme.

Les tableaux I et II ci-dessous indiquent le profil de certaines souches représentatives tel qu'il apparait sur gel de polyacrylamide à 7,5 % après électrophorèse en présence de SDS; les bandes sont caractérisées par leur poids moléculaires apparents exprimés en kilodaltons (kD):

		Souches	
	2394 (B; 2a; P1.2:L2,3)	2234 (Y; nd)	
Tableau I	2228 (B; nd)	2154 (C; nd)	550 (C; 2a:)
	2170 (B; 2a:P1.1:L3)	2448 (B; nd)	179 (C; 2a:P1.2)
Détection avec	93	93	99
l'antisérum			
anti-récepteur 2394	68	69	69
Détection avec			
l'antisérum	93	93	99
anti-récepteur 2169			
Détection avec la		•	
transferrine	68	69	69
peroxydase			

N.B.: Entre parenthèses sont indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

					Souches				
Tableau II	2169	1000	1604	132	1001	876	1981	2449	867
	(B:9:P1.9	(B:nd)	(B:nd)	(C:15:P1.16) (A:4:P1.9)	(A:4:P1.9)	(B:19:P1.6) (A:nd)	(A:nd)	(B:nd)	(B·2h·P1 2)
Détection avec									(2:: 2:: 2)
l'antisérum anti-	96	86	86	86	86	96	94	94	6
récepteur 2394									?
Détection avec	96	86	86	86	86	96	94	94	03
l'antisérum anti-								•	?
récepteur 2169	87	85	83	81	79	88	87	8	%
Détection avec la									3
transferrine	87	85	83	81	79	88	87	85	85
peroxydase									}

N.B.: Entre parenthèses sont indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

10

15

20

25

35

Les résultats répertoriés dans les 2 premières lignes des tableaux montrent qu'il existe 2 types de souches :

Le premier type (Tableau I) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités dans les conditions expérimentales utilisées, sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur IM2394 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur IM2169.

Le second type (Tableau II) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités dans les conditions expérimentales utilisées, sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur IM2169 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur IM2394.

En conséquence, il existe une diversité antigénique au niveau de la sous-unité de moindre poids moléculaire. Cette diversité est toutefois restreinte puisqu'elle se résout en 2 grands types, contrairement à ce qui est suggéré par Griffiths et al, FEMS Microbiol. Lett. (1990) 69:31.

Conformément à cela, il sera fait référence dans la suite du texte à des souches de type IM2169 ou de type IM2394.

Outre les souches cités dans le tableau II, des souches de type IM2169 sont par exemples les souches S3032 (12, P 1.12.16), 6940 (19, P 1.6), M978 (8, P 1.1, 7), 2223 (B : nd), 1610 (B : nd), C708 (A : 4, P 1.7), M981 (B : 4), aussi appelée 891, et 2996 (B : 2b, P 1.2). Le déposant a reçu, par envoi gracieux, les souches S3032, M978 et M981 du Dr. J. Poolman (RIVM, Bilthoven, Pays-Bas), et la souche C708 du Dr. Achtman (Max Plank Institute, Berlin, Allemagne).

La souche IM2154 (sérogroupe C) est citée à titre d'exemple comme étant de type 30 IM2394.

En vertu des précédentes constatations, on pouvait supposer qu'un vaccin efficace à l'encontre de toutes les infections à *N. meningitidis* pourrait être constitué de manière suffisante, de la sous-unité de haut poids moléculaire, quelle que soit la souche d'origine du récepteur, puisque cette dernière est reconnue par les 2 types d'antisérums. Toutefois, il semble que cela ne puisse être le cas dans la mesure où la sous-unité de haut poids

20

moléculaire ne serait pas capable d'induire la production d'anticorps de type neutralisant. Seule la plus petite des 2 sous-unités du récepteur (Tbp2) serait capable de remplir cette fonction.

Les séquences en acides aminés des sous-unités Tbp2 des souches IM2169 et IM2394 ont été divulguées dans la demande de brevet EPA 586 266 (publiée le 9 Mars 1994) ainsi que les fragments d'ADN correspondants. Ces séquences sont reprises dans les SEQ ID NO 1 à 4 de la présente demande.

Dans les SEQ ID NO 5 à 10 sont présentées les séquences des sous-unités Tbp2 des souches de type IM2169, soient les souches M978, 6940 et S3032.

On indique de plus que la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2154 (type IM2394) différe par deux acides aminés de la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2394, en positions 306 et 510.

On a maintenant trouvé qu'une sous-unité Tbp2 quelque soit la souche d'origine, présentait en termes de structures, trois domaines principaux associés pour au moins l'un d'entre eux à des propriétés particulières. Par définition, les domaines de Tbp2 IM2169 et Tbp2 IM2394 ont été fixés comme le montre le tableau ci-après, en indiquant la position des acides aminés, bornes incluses des différents domaines, et par référence à la numérotation apparaissant dans les SEQ ID NO 1 et 3.

	Tbp2 IM2169	Tbp2 IM2394
Domaine N-terminal		
ou premier domaine	1-345	1-325
Domaine charnière		
ou deuxième domaine	346-543	326-442
Domaine C-terminal		
ou troisième domaine	544-691	443-579

Cette définition s'applique de même à toutes les Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, après alignement d'une séquence type IM2169 ou IM2394 sur la séquence de référence, au maximum d'homologie. Ainsi, à titre d'exemple et par référence à la Figure 1, on indique la position des domaines de la sous-unité Tbp2 de M978 comme suit : premier domaine (1 - 346), deuxième domaine (347 - 557) et troisième domaine (558 - 705).

10

25

D'autre part, on a aussi trouvé que le domaine N-terminal ou premier domaine et/ou le domaine charnière ou deuxième domaine pourrait être nécessaire et suffisant, en vue d'induire un effet vaccinal chez les humains ; en conséquence de quoi, il ne serait pas indispensable d'utiliser une Tbp2 sous une forme complète. On a en particulier trouvé que le premier domaine contenait dans sa quasi intégralité le site de liaison à la transferrine, se trouvait donc très vraisemblablement exposé vers l'extérieur et par conséquent constituait un élément de choix à des fins vaccinales

Enfin, on a trouvé que certaines régions du deuxième domaine des Tbp2 de type IM2169 étaient assez généralement variables et immunodominantes. Deux approches sont donc possibles, en vue d'un vaccin : soit on considère que les épitopes immunodominants peuvent masquer d'autres épitopes d'intérêt vaccinal et par conséquent, on les délète, soit on se sert de cette variabilité, pour ne conserver que ces régions dans un vaccin.

C'est pourquoi l'invention fournit un polypeptide ayant une séquence en acides aminés qui dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de N. meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont le premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 à condition que le premier et deuxième domaines ne soient pas simultanément et totalement délétés.

Par "séquence qui dérive d'une autre séquence" on entend bien évidemment une séquence issue par processus intellectuel de cette autre séquence.

De manière plus particulière, un polypeptide selon l'invention possède une séquence d'acides aminés qui dérive d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 :

- (i) notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 sélectionné parmi les deuxième et troisième domaines ; de préférence par délétion totale ou partielle du troisième domaine ou des deuxième et troisième domaines ;
- 35 (ii) notamment par délétion totale des premier et troisième domaines, ou

30

35

- (iii) notamment par délétion intégrale du troisième domaine et par délétion partielle du premier domaine, optionellement par délétion partielle du deuxième domaine.
- D'une manière avantageuse, un polypeptide selon l'invention présente une délétion partielle, quasi totale ou totale du troisième domaine, de préférence totale. Dans ce cas là, le premier ainsi que le deuxième domaine peuvent être maintenus dans leur intégralité, partiellement ou totalement délété; ceci indépandemment l'un de l'autre.
- Sont possibles les combinaisons suivantes (sachant que les premier, deuxième et troisième domaines dans leur intégralité sont respectivement représentés par 1, 2 et 3, et que O et Δ signifient de manière respective, partiellement et totalement délété):

```
1, 2, Δ3; 1, O2, Δ3; 1, Δ2, Δ3;
O1, 2, Δ3; O1, O2, Δ3; O1, Δ2, Δ3;
Δ1, 2, Δ3; Δ1, O2, Δ3;

1, 2, O3; 1, O2, O3; 1, Δ2, O3;
O1, 2, O3; O1, O2, O3; O1, Δ2, O3;
Δ1, 2, O3; Δ1, O2, O3;
```

Est aussi d'intérêt, un polypeptide selon l'invention dérivé d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 par délétion partielle du deuxième domaine, qui comporte dans leur intégralité ou quasi intégralité le premier et troisième domaines; soit la combinaison 1, O2, 3. (Par "domaine maintenu dans sa quasi-intégralité" on entend ici et dans la suite du texte, un domaine modifié en un très faible nombre de positions, environ 5 maximum.) Un polypeptide selon l'invention peut aussi répondre à la combinaison O1, O2, 3, la délétion partielle du premier domaine portant avantageusement sur la région homologue de celle de Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé approximativement en position 40.

Lorsqu'un polypeptide selon l'invention dérive notamment par délétion partielle du deuxième domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169, cette délétion partielle porte avantageusement sur une ou des régions du deuxième domaine qui est (sont) l'(les) homologue(s) des régions de la séquence IM2169 allant :

15

20

25

30

- (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379 ;
- (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444;
- (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481; et
 - (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520.

De préférence, la délétion partielle porte simultanément sur les quatre régions (i) à 10 (iv) sus-décrites.

Lorsqu'un polypeptide selon l'invention dérive notamment par délétion intégrale du troisième domaine et délétion quasi intégrale du deuxième domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et comporte l'intégralité du premier domaine ou dérive en outre par délétion de la partie N-terminale du premier domaine, la délétion quasi intégrale du deuxième domaine s'étend sur la région qui :

- dans le cas d'un polypeptide dérivé d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169, est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 346 à 361 à l'acide aminé en position 543;
- dans le cas d'un polypeptide dérivé d'une sous-unité Tbp2 de type IM2394, est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 326 à 341 à l'acide aminé en position 442.

Lorsqu'un polypeptide selon l'invention dérive notamment par délétion partielle du premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, cette délétion partielle porte avantageusement sur tout ou partie de la région :

(i) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281; ou WO 95/33049 PCT/FR95/00701

(ii) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 266.

A titre d'exemple de ce qui précède, on cite une délétion d'intérêt portant sur la région :

- (i) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé approximativement en position 40; ou
- (ii) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé approximativement en position 45.

15

10

La séquence de type IM2169 ou IM2394 à partir de laquelle est dérivée celle d'un polypeptide selon l'invention présente un degré d'homologie avec la séquence de référence respective, IM2169 ou IM2394, avantageusement d'au moins 70-75%, de préférence d'au moins 80%, de manière plus particulièrement préférée d'au moins 90%.

20

35

Selon un mode de réalisation tout particulièrement préféré, un polypeptide selon l'invention possède une séquence dérivée de celle de la sous-unité Tbp2 IM2169 ou IM2394.

Le degré d'homologie peut être aisément calculé en alignant les séquences de manière à obtenir le degré maximal d'homologie; pour ce faire, il peut être nécessaire d'introduire artificiellement des emplacements vacants, comme cela est illustré dans les Figures 1 à 4 et 8 à 10. Une fois que l'alignement optimal est réalisé, le degré d'homologie est établi en comptabilisant toutes les positions dans lesquelles les acides aminés des deux

30 séquences se retrouvent à l'identique, par rapport au nombre total de positions.

Il serait fastidieux de décrire des séquences homologues autrement que de manière générique, en raison du trop grand nombre de combinaisons. L'homme du métier connaît toutefois les règles générales qui permettent de remplacer un acide aminé par un autre sans abolir la fonction biologique ou immunologique d'une protéine.

10

15

A titre d'exemple préféré, on cite un polypeptide selon l'invention dont la séquence possède au moins 70-75%, de manière avantageuse au moins 80%, de préférence au moins 90%, de manière tout à fait préférée 100% d'homologie avec :

(i) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 345;

(ii) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 3, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 325 ou 442;

 (iii) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 691 ou 543, délétée des régions 362-379, 418-444, 465-481 et 500-520;

(iv) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 346 à l'acide aminé en position 543.

Des polypeptides répondant à la définition donnée au paragraphe précédent sont illustrés comme suit :

(i) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, 5, 7, 9, 36 ou 38, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 350, 351, 354, 358, 322 ou 346 respectivement;

(ii) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans l'ID SEQ NO 3 de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 330;

(iii) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans :

- l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 691, délétée des régions 362-379, 418-444, 465-481 et 500-520;

20

25

30

	- l'ID SEQ NO 5, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position
	705, délétée des régions 365-382, 421-453, 474-495 et 514-534 ;
	- l'ID SEQ NO 7, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position
5	693, délétée des régions 366-383, 422-448, 469-485 et 504-524 ;
	- l'ID SEQ NO 9, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position
	699, délétée des régions 372-389, 428-454, 475-491 et 510-529;
10	- l'ID SEQ NO 36, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 699, délétée des régions 339-356, 395-421, 443-458 et 477-497; ou
15	- l'ID SEQ NO 38, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 699, délétée des régions 363-380, 419-445, 467-482 et 501-521; et
	(iv) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans :
20	 l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 346 à l'acide aminé en position 543,
	 l'ID SEQ NO 5, de l'acide aminé en position 347 à l'acide aminé en position 557,
25	 l'ID SEQ NO 7, de l'acide aminé en position 350 à l'acide aminé en position 557,
30	 l'ID SEQ NO 9, de l'acide aminé en position 354 à l'acide aminé en position 551,
	 l'ID SEQ NO 36, de l'acide aminé en position 323 à l'acide aminé en position 521, ou
35	- l'ID SEQ NO 38, de l'acide aminé en position 345 à l'acide aminé en position 544.

10

15

20

30

Des polypeptides particuliers répondant aux définitions données aux points (i) à (iv) sont décrits dans les exemples qui suivent.

Un polypeptide selon l'invention possède une séquence d'acide aminés qui comprend au moins 10, avantageusement au moins 20, de préférence au moins 50, de manière tout à fait préférée au moins 100 acides aminés.

Bien évidemment, un polypeptide selon l'invention peut aussi comprendre de manière additionnelle, une séquence d'acides aminés qui ne présente pas d'homologie avec les séquences des sous-unités Tbp2 des souches IM2169 et IM2394; séquences qui sont montrées dans les ID SEQ NO 1 et 3 de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position C-terminale.

D'une manière générale, une séquence additionnelle peut être celle de tout autre polypeptide à l'exclusion de Tbp2.

Par exemple, une séquence additionnelle peut être celle d'un peptide signal localisée en position N-terminale d'un polypeptide selon l'invention. Des exemples de séquence signal sont montrés dans les ID SEQ NO 1 à 4. D'autre part, on indique qu'une séquence signal hétérologue appropriée peut être une séquence signal d'un gène codant pour une lipoprotéine.

L'invention a aussi pour objet :

- 25 (i) un fragment d'ADN isolé codant pour un polypeptide selon l'invention ;
 - (ii) une cassette d'expression qui comprend au moins un fragment d'ADN selon l'invention, placé sous le contrôle d'éléments capables d'assurer son expression dans une cellule-hôte appropriée; et
 - (iii) un procédé de production d'un polypeptide selon l'invention, selon lequel on cultive une cellule-hôte comportant une cassette d'expression selon l'invention.
- Par "fragment d'ADN isolé", on signifie qu'un fragment d'ADN selon l'invention n'est pas intégré dans un fragment d'ADN codant pour une sous-unité Tbp2 complète.

Dans la cassette d'expression, le fragment d'ADN selon l'invention peut être ou non associé à un bloc d'ADN codant pour un peptide signal hétérologue ou non, au polypeptide codé par ledit fragment d'ADN, selon que l'on recherche ou non la sécrétion du polypeptide. De préférence, cette sécrétion sera recherchée.

5

10

Des éléments tels qu'un bloc d'ADN codant pour un peptide signal hétérologue (région signal) ou un promoteur existent déjà en assez grand nombre et sont connus de l'homme du métier. Ses compétences générales lui permettront de choisir une région signal ou un promoteur particulier qui seront adaptés à la cellule-hôte dans laquelle il envisage l'expression.

Aux fins du procédé selon l'invention, la cellule-hôte peut être une cellule de mammifère, une bactérie ou une levure ; ces deux dernières étant préférées. Là aussi, le choix d'une lignée particulière est à la portée de l'homme du métier.

15

L'invention concerne également un anticorps monoclonal :

20

(i) capable de reconnaître un épitope présent dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394; ledit épitope ayant une séquence homologue à celle présente dans le premier domaine de la sousunité Tbp2 de la souche IM2394 et sélectionnée parmi YKGTW (SEQ ID NO 32), EFEVDFSDKTIKGTL (ID SEQ NO 33), EGGFYGPKGEEL (ID SEQ NO 34) et AVFGAK (ID SEQ NO 35); et de manière optionnelle,

25

(ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, dont la séquence est homologue à celle de l'épitope du premier domaine qui est reconnu.

Afin d'illustrer le point (ii) précédent, on indique à titre d'exemple que les séquences du troisième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 homologues deux à deux à celles du premier domaine se trouvent respectivement en position 443 - 447, 472 - 485, 537 - 548 et 568 - 573;

De préférence, un monoclonal selon l'invention est :

10

15

20

30

35

- (i) capable de reconnaître la région présente dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont la séquence est homologue à la séquence EGGFYGPKGEEL présente dans le premier domaine de la sous-unité Tbp2 de la souche IM2394; et de manière optionnelle,
- (ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, épitope équivalent de celui qui est reconnu, dont la séquence est homologue à la séquence SGGFYGKNAIEM présente dans le troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de la souche IM2394.

Un monoclonal préféré est :

- (i) capable de reconnaître l'épitope GFYGPK, présent dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de la souche IM2394; et
 - (ii) incapable de reconnaître l'épitope équivalent présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 IM2394.

En effet, un tel monoclonal a été reconnu comme bactéricide et par conséquent on peut envisager de l'utiliser comme principe actif dans une composition pharmaceutique, en immunothérapie passive pour combattre une infection à N. meningitidis.

Enfin, l'invention concerne également une composition pharmaceutique comprenant à titre de principe actif, au moins un polypeptide selon l'invention.

Une composition pharmaceutique selon l'invention est notamment utile pour induire une réponse immunitaire chez les humains à l'encontre de N. meningitidis, entre autre un effet vaccinal de manière à protéger les humains contre des infections à N. meningitidis, en prévention ou en thérapie.

Une composition selon l'invention comprend avantageusement, à titre de principe actif, au moins deux polypeptides selon l'invention; soit au moins un premier polypeptide dont la séquence dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et au moins un deuxième polypeptide dont la séquence dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type

10

IM2394. De manière alternative, une composition selon l'invention peut aussi contenir au moins un polypeptide dont la séquence dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et au moins une sous-unité Tbp2 de type IM2394.

Pour ce qui concerne le polypeptide de type IM2394, élément de la composition pharmaceutique, il est très préférable que celui-ci comporte tout ou partie de la séquence qui est homologue à celle du premier domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 dont il est dérivé. La partie de la séquence qui doit de préférence, être maintenue est l'homologue de la région de la sous-unité Tbp2 IM2394 allant de l'acide aminé en position 267 à l'acide aminé en position 325. La séquence d'un tel polypeptide peut dériver de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2394 notamment par délétion totale ou partielle de la région du deuxième ou troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.

Ainsi, en vue d'une composition pharmaceutique à deux types d'éléments (type 15 IM2394 et type IM2169), sont plus particulierement préférés les polypeptides de type IM2394 suivants:

1, 2, O3; 1, 2,
$$\Delta$$
3; 1, O2, Δ 3; 1, Δ 2, Δ 3
O1, 2, O3; O1, 2, Δ 3; O1, O2, Δ 3; O1, Δ 2, Δ 3.

20

30

35

Pour ce qui concerne le polypeptide de type IM2169, élément de la composition pharmaceutique, deux approches préférées sont possibles :

(A) - Soit associer au polypeptide de type IM2394, un polypeptide qui comporte 25 tout ou partie de la séquence qui est homologue à celle du premier domaine de la sous-unité Tbp2 IM2169 dont il est dérivé. Dans ce cas là, la partie de la séquence qui doit de préférence, être maintenue est l'homologue de la région de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé en position 282 à l'acide aminé en position 345. La séquence d'un tel polypeptide peut dériver de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 notamment par délétion totale ou partielle de la région du deuxième ou troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.

Ainsi, selon cette alternative et en vue d'une composition pharmaceutique à deux types d'éléments (type IM2394 et type IM2169), sont plus particulierement préférés les polypeptides de type IM2169 suivants :

1, 2, 03; 1, 2,
$$\Delta$$
3; 1, 02, Δ 3; 1, Δ 2, Δ 3
01, 2, 03; 01, 2, Δ 3; 01, 02, Δ 3; 01, Δ 2, Δ 3.

1, 02, 3; 01, 02, 3.

5

Pour ce qui concerne les deux dernières possibilités (1, O2, 3 ; O1, O2, 3), la délétion partielle du deuxième domaine peut très avantageusement porter sur une ou des régions du deuxième domaine qui est (sont) l'(les) homologue(s) des régions de la séquence IM2169 allant :

10

15

- (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379 ;
- (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444;
- (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481; et
- (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520.

De préférence, la délétion partielle porte simultanément sur les quatre régions (i) à 20 (iv) sus-décrites.

(B) - Soit associer au polypeptide de type IM2394, un polypeptide dont la séquence dérive par délétion partielle du deuxième domaine et par délétion totale ou quasi totale du premier ou troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 et comporte le deuxième domaine dans son intégralité (Δ 1, 2, Δ 3). Dans cette alternative, la composition pharmaceutique à deux types d'éléments (type IM2394 et type IM2169), peut avantageusement contenir plusieurs polypeptides (Δ 1, 2, Δ 3) de type IM2169 ; par exemple deux ou plus des polypeptides sélectionnés parmi (Δ 1, 2, Δ 3) IM2169, M978, 6940 et S3032.

30

35

25

Une composition pharmaceutique selon l'invention peut être fabriquée de manière conventionnelle. En particulier on associe le ou les polypeptide(s) selon l'invention avec un adjuvant, un diluant ou un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique. Une composition selon l'invention peut être administrée par n'importe quelle voie conventionnelle en usage dans le domaine des vaccins, en particulier par voie sous-cutanée, par voie intra-musculaire ou par voie intra-veineuse, par exemple sous forme de suspension

injectable. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. Le dosage approprié varie en fonction de divers paramètres, par exemple, de l'individu traité ou du mode d'administration.

Afin de déterminer l'objet de la présente invention, on précise que les souches de N. meningitidis IM2394 et IM2169 sont publiquement disponibles auprès de la Collection Nationale de Culture des Microorganismes (CNCM), Institut Pasteur, 25 rue du Dr Roux 75015 Paris sous les numéros d'enregistrement respectifs LNP N 1511 et LNP N 1520.

L'invention est décrite plus en détails dans les exemples ci-après et par référence aux Figures 1 à 10.

Les Figures 1 à 3, 8 et 9 présentent respectivement les alignements des séquences Tbp2, M978, 6940, S3032, BZ83 et BZ163 avec la séquence Tbp2 IM2169, au maximum d'homologie. Les degrés d'homologies respectifs sont de 78.9, 81.2, 79.6, 71.3 et 81.8%.

La Figure 4 présente les alignements au maximum d'homologie des séquences des domaines charnières (deuxième domaine) de Tbp2 IM2169 (1), 6940 (2), 2223 (3), C708 (4), M978 (5), 1610 (6), 867 (7), S3032 (8) et 891 (9). En italiques est donnée la numérotation de IM2169, telle qu'elle apparaît dans ID SEQ NO 2. En gras apparaissent les séquences que l'on peut déléter selon un mode préféré. (C) indique la séquence consensus.

Les Figures 5 à 7 illustrent respectivement la construction des plasmides pTG5782, pTG5755 et pTG5783.

25

30

10

15

20

La Figure 10 présente les alignements au maximum d'homologie des séquences des domaines charnières (deuxième domaine) de Tbp2 IM2169 (1), 2223 (2), 708 (3), M528 (4), 6940 (5), M978 (6), 1610 (7), S3032 (8), 867 (9), BZ83 (10) et BZ163 (11). En italiques est donnée la numérotation de IM2169, telle qu'elle apparaît dans ID SEQ NO 2. En gras apparaissent les séquences que l'on peut déléter selon un mode préféré. (C) indique la séquence consensus.

10

EXEMPLE 1: Polypeptide T/2169 (1, O2, Δ3; 1-350) dont la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1 (IM2169), de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 350.

1A - Préparation du fragment d'ADN codant pour T/2169 (1-350) : Construction du vecteur pTG 5782.

A partir du plasmide pTG3721 décrit dans la demande EPA 586 266, on introduit, par mutagénèse dirigée, un site de restriction *HindIII* en aval de la séquence codant pour Tbp2, pour générer le plasmide pTG4704.

A partir du plasmide pTG3721, on amplifie par PCR, à l'aide des amorces OTG4915 et OTG4651, un fragment comportant la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB et du début de la séquence codant pour Tbp2 mature jusqu'au site *Hae*II interne.

OTG4915 : AAACCCGGATCCGTTGCCAGCGCTGCCGT

HaeII

20

15

OTG4651 :

BspHI

TTTTTTCATG AGA TAT CTG GCA ACA TTG TTG TTA TCT CTG

Met Arg Tyr Leu Ala Thr Leu Leu Ser Leu

25

35

GCG GTG TTA ATC ACC GCC GGG TGC CTG GGT GGC

Ala Val Leu Ile Thr Ala Gly Cys Leu Gly ...

_clivage du peptide signal

30 GGC GGC AGT TTC

Le fragment PCR est ensuite digéré par BspHI et HaeII et inséré simultanément avec le fragment HaeII-HindIII de pTG4704 qui comporte la partie 3' de la région codant pour Tbp2, dans le plasmide pTG3704 décrit dans la demande EPA 586 266, digéré par NcoI et HindIII, pour générer le plasmide pTG5768.

A partir de plasmide pTG3721, on amplifie par PCR, à l'aide des amorces OTG4928 et OTG5011, un fragment comportant la séquence codant pour la partie N-terminale de Tbp2.

_Clivage du peptide

signal

10

15

20

25

30

35

OTG5011 : TGCGCAAGCTTACAGTTTGTCTTTGGTTTTCGCGCTGCCG

HindIII

Ce fragment PCR est digéré par *Sph*I et *Hin*dIII, puis cloné dans le plasmide pTG4710 décrit dans la demande EPA 586 266 ; on génère ainsi le plasmide pTG5740.

Le fragment *Hae*II-*Hin*dIII de pTG5740 comportant la partie 3' de la séquence codant pour le domaine de liaison à la transferrine humaine (hTf) (3' de la région codant pour le premier domaine) est inséré dans le plasmide pTG3704 digéré par *Bam*HI et *Hin*dIII, simultanément avec le fragment *Bam*HI-*Hae*II de pTG5768 comportant le promoteur *ara*B, la séquence signal *rlp*B et le début de la séquence codante de Tbp2; on génère ainsi le plasmide pTG5782. Ce vecteur comporte le promoteur *ara*B, la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB fusionnée à la séquence codant pour le domaine N-terminal de Tbp2 (1 - 350).

1B - Production et purification de T/2169 (1-350)

Une souche d'E. coli (Xac-I) est transformée par pTG5782. Les transformants sont mis en culture à 37°C en milieu M9 + succinate 0,5% + arginine 50µg/ml + ampicilline100 µg/ml. En phase exponentielle, on ajoute 0,2% d'arabinose (inducteur). Après une heure d'induction, on prélève des cellules et des extraits sont préparés. Une analyse en Western Blot suivie d'une révélation par la hTF-peroxidase permet de détecter une bande majoritaire dont le P.M. correspond à celui attendu pour cette forme tronquée de Tbp2.

Dans un test tel décrit dans l'exemple 4 de WO93/6861 (publié : 15. 04. 93) T/2169 purifié se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

5

10

15

EXEMPLE 2: Polypeptide T/2394 (1, O2, \Delta 3; 1-340) dont la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 2 (IM2394), de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 340.

2A - Préparation du fragment d'ADN codant pour T/2394 (1-340) : Construction du vecteur pTG 5755

A partir du plasmide pTG4710 décrit dans la demande EPA 586 266, on amplifie par PCR, à l'aide des amorces OTG4873 et OTG4877, un fragment comportant la région codant pour la partie C-terminale du domaine de liaison à la hTf. Ce fragment est ensuite digéré par MluI et HindIII.

OTG4873 : AAAAAGCATGCATAAAAACT<u>ACGCGT</u>TACACCATTCAAGC *MluI*

20

25

30

OTG4877 : TATAT<u>AAGCTT</u>ACGTTGCAGGCCCTGCCGCGTTTTCCCC *Hin*dIII

Le plasmide pTG4710 est digéré par MluI et HindIII. Le fragment MluI-HindIII comportant la partie 3' de la séquence codant pour Tbp2 est remplacé par le fragment PCR codant pour la partie C-terminale du domaine de liaison à la hTf. On génère ainsi le plasmide pTG5707. On remplace ensuite dans le plasmide pTG5707, un fragment BamHI-MluI comportant le promoteur araB et le début de la séquence codant pour Tbp2, par un fragment BamHI-MluI de pTG4764 décrit dans la demande EPA 586 266 qui comporte le promoteur araB, la séquence codant pour le signal de sécrétion RlpB fusionnée à la séquence codant pour le domaine N-terminal de Tbp2. On génère ainsi le plasmide pTG5755. Ce vecteur comporte le promoteur araB, la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB fusionnée à la séquence codant pour le domaine N-terminal de Tbp2 (1 - 340).

30

2B - Production et purification de T/2394 (1-340)

T/2394 (1-340) est produit et purifié tel que décrit dans l'Exemple 1B.

Dans un test tel décrit dans l'exemple 4 de WO93/6861 (publié : 15. 04. 93)

T/2394 purifié se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

Polypeptide D4/2169 (1, O2, 3) dont la séquence est identique à celle telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 691, délétée des régions 362-379, 418-444, 465-481 et 500-520.

15 3A - Préparation du fragment d'ADN codant pour D4/2169

1.1. Clonage du fragment d'ADN.

Le fragment d'ADN codant pour la sous-unité Tbp2 de la souche de N. meningitidis IM2169 est amplifié par PCR (Polymerase chain reaction) à l'aide d'amorces spécifiques complémentaires des régions 5' et 3', (respectivement A5' et A3') sur 10 ng d'ADN génomique extrait d'une culture de bactéries de la souche IM2169.

25 A5': 5' CCCGAATTCTGCCGTCTGAAGCCTTATTC 3'

A3': 5' CCCGAATTCTGCTATGGTGCTGCCTGTG 3'

Un fragment d'ADN est ainsi obtenu et après digestion par *Eco*RI, il compte 2150 nt. Ce fragment *Eco*RI est ensuite ligué aux extrémités *Eco*RI déphosphorylées du phagemide pBluescriptSK(-) (Stratagene) pour donner le phagemide recombinant pSK/2169tbp2.

1.2. Mise en oeuvre des délétions.

Le clone pSK/2169tbp2 contenant les séquences *tbp2* de la souche M982 est délété par la technique de Kunkel, PNAS (1985) <u>82</u> : 448.

5

En bref, la forme phagique du phagemide recombinant pSK/2169tbp2 est obtenue après sauvetage par le phage "helper" VCS M13 selon la technique décrite par Stratagene, fournisseur du vecteur de base, et utilisée pour infecter la souche bactérienne CJ236. Les mutations *dut* et *ung* portées par la souche CJ236 ont pour conséquence la synthèse de molécules d'ADN ayant incorporé le précurseur nucléotidique dUTP.

10

Les phages sont récoltés et l'ADN simple brin est extrait par un mélange phénol/chloroforme. Cet ADN est hybridé dans les conditions classiques, aux oligonucléotides suivants :

15

2169d1: 5' CGCATCCAAAACCGTACCTGTGCTGCCTGA 3'
2169d2: 5' TTTATCACTTTCCGGGGGCAGGAGCGGAAT 3'
2169d3: 5' GTTGGAACAGCAGACAGCGGTTTGCGCCCC 3'
2169d4: 5' GAACATACTTTGTTCGTTTTTTTGCGCGTCAA 3'

20

La réaction d'hybridation est poursuivie 30 min, en température décroissante à partir de 70°C jusqu'à 30°C.

25

Le second brin complémentaire est ensuite achevé par synthèse complète en présence des quatre desoxynucléotides, de la T4 DNA polymérase et de la T4 DNA ligase, selon les conditions classiques.

30

La souche *E. coli* SURE (Stratagene) est transformée par l'ADN ainsi obtenu. Dans cette souche, les molécules porteuses de dUTP, c'est-à-dire non-mutées, sont détruites.

35

Les phages obtenus sont analysés par les techniques classiques de préparation rapide d'ADN plasmidique et de digestion par les enzymes de restriction appropriées. La présence de la mutation recherchée est ensuite vérifiée par séquençage nucléotidique.

Le clone pSK2169#7, porteur des quatre mutations Δ 1203-1256, Δ 1371-1451, Δ 1512-1562, et Δ 1617-1679 est sélectionné.

3B - Construction du vecteur d'expression pTG5783

5

Le plasmide pTG5768 décrit précédemment est digéré par *Hpa*I et *Xcm*I. On insère simultanément dans ce vecteur un fragment *Xcm*I-*Xcm*I de pTG5768 et le fragment *Hpa*I-*Xcm*I du plasmide pSK/2169ed#7, pour générer le plasmide pTG5783. Ce vecteur comporte le promoteur *ara*B, la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB fusionnée à la séquence *tbp*2 modifiée (délétions d1 à d4).

3C - Préparation et purification de D4/2169.

D4/2169 est produit et purifié selon l'Exemple 1B.

15

10

Dans un test tel décrit dans l'exemple 4 de WO93/6861 (publié : 15. 04. 93) D4/2169 purifié s'est révélé capable d'induire des anticorps bactéricides et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

20

EXEMPLES 4 à 8 : Polypeptides 4) C/2223, 5) C/M981, 6) C/1610, 7) C/M978 et 8) C/C708 correspondants au deuxième domaine (région charnière) de Tbp2s de diverses souches.

25

Les fragments d'ADN codant pour les Tbp2 des souches de N. meningitidis 2223, M981, 1610, M978 et C708 ont été clonés par amplification PCR comme décrit dans l'exemple 3A, en utilisant les deux même amorces. De même, ces fragments ont été insérés aux sites EcoRI ou EcoRI/BamHI du phagemide pBluescriptSK(-). Le séquençage de la région codant pour le deuxième domaine a été effectué et la séquence en acides aminés déduite telle chacune d'elle apparait à la Figure 4.

30

Sur la base de chacune des séquences nucléotidiques, des amorces spécifiques de chacuns des deuxièmes domaines sont créées en introduisant des sites de clivage appropriés en vue d'un futur clonage en phase avec séquence signal *rlpB*, sous le contrôle du promoteur *araB*. ces amorces sont utilisées en PCR pour amplifier la région codant pour le deuxième domaine de chacune des Tbp2. Ces régions sont

clonées comme indiqué ci-dessus dans un plasmide comportant la séquence signal rlpB, sous le contrôle du promoteur araB.

L'expression des peptides est conduite comme décrit à l'Exemple 1B.

5

EXEMPLE 9: Composition vaccinale (T/2169 - T/2394) destinée à prévenir des infections à N. meningitidis

Des solutions stériles de T/2169 et T/2394 tels que purifiés dans les exemples 1B et 2B sont décongelées. Afin de préparer un litre de vaccin renfermant 100 μg/ml de chacun des principes actifs, on mélange stérilement les solutions suivantes :

	 Solution de T/2394 à 1 mg/ml dans du tampon C 	
15	(tampon phosphate 500 mM, pH8, Sarkosyl 0,05 %)	100 ml
	- Solution de T/2169 à 1mg/ml dans du tampon C	100 ml
20	- Eau physiologique tamponnée (PBS)) pH 6.0	300 ml
	- Hydroxyde d'aluminium à 10 mg Al+++/ml	50 ml
	- Merthiolate à 1 % (p/v) dans du PBS	10 ml
25	- PBS qsp	1.000 ml

EXEMPLE 10: Composition vaccinale (D4/2169 - Tbp2/2394) destinée à prévenir des infections à N. meningitidis

30

Une solution stérile de D4/2169 tel que purifié dans l'exemple 3C est décongelée. On fait de même avec une solution stérile de Tbp2/2394 tel que préparé et purifié dans l'exemple 3 de EPA 586 266. Afin de préparer un litre de vaccin renfermant 100 µg/ml de chacun des principes actifs, on mélange stérilement les solutions suivantes :

35

- Solution de Tbp2/2394 à 1 mg/ml dans du tampon C

PCT/FR95/00701

- 26 -

	- Solution de D4/2169 lmg/ml dans du tampon C	100 ml
5	- Eau physiologique tamponnée (PBS)) pH 6.0	300 ml
J	- Hydroxyde d'aluminium à 10 mg Al***/ml	50 ml
	- Merthiolate à 1 % (p/v) dans du PBS	10 ml
10	- PBS qsp	1.000 ml

EXEMPLE 11: Obtention d'un anticorps capable de reconnaître l'épitope GFYGPKGE du premier domaine de Tbp2 IM2394.

15

20

WO 95/33049

11A -Immunisation des souris et production des hybridomes

Tris-HCl 50 mM pH 8 et sa concentration protéique déterminée.

Des souris MRL/Lpr-Lpr connues pour produire plus d'IgG2a, IgG2b et IgG3 que les souris Balb/C (J. Immunol. Methods (1991) 144 : 165) reçoivent une première injection intrapéritonéale de 50 µg de la fraction membranaire IM2394 en présence d'adjuvant complet de Freund. La fraction membranaire que l'on utilise est préparée comme suit :

La souche IM2394 conservée sous forme lyophilisée est reprise et cultivée sur

30

25

gélose Mueller - Hinton pendant une nuit à 37°C dans une atmosphère contenant 20% de CO₂. La nappe est reprise et sert à ensemenser un erlen-meyer contenant du bouillon Mueller - Hinton additionné de 30 µM EDDA (ethylene diamine di orthohydroxy acetic acid - Sigma). Après 5 heures d'incubation à 37°C sous agitation rotative, la culture est centrifugée. Le culot est repris par du tampon Tris-HCl pH 8 et la suspension est lysée dans un appareil à ultrasons fonctionnant à haute pression (Rannie, modèle 8.30H). La suspension obtenue est centrifugée à basse vitesse pour éliminer les débris cellulaires et les membranes sont recueillies par ultracentrifugation (140 000 xg, 75 min, 4°C). La fraction membranaire est finalement reprise en tampon

Cette première injection est suivie de deux injections de rappel 21 et 49 jours plus tard. Les doses de rappel contiennent 25 µg de la protéine Tbp2 telle que purifiée dans l'Exemple 3 de EPA 586 266, sous la forme d'une émulsion dans l'adjuvant incomplet de Freund.

5

10

15

20

56 jours après, la souris ayant développé le titre en anticorps le plus élevé (contrôle des immunsérums par ELISA) est sélectionnée pour la production d'anticorps monoclonaux spécifiques. Celle-ci reçoit une dernière injection de rappel (78 jours après l'injection initiale) en inoculant 25 µg de la protéine Tbp2 telle que purifiée dans l'Exemple 3 de EPA 586 266 à la fois par voie intraveineuse et par voie intrapéritonéale. 3 jours après, la rate de l'animal est prélevée et les splénocytes sont fusionnés avec les cellules myélomateuses murines P3 x 63 Ag 8653 dans un rapport d'une cellule myélomateuse pour 4 cellules spléniques. Le protocole de fusion utilisé est dérivé de celui décrit initialement par G. Köhler et C. Milstein, Nature (1975) 256 : 495. Après fusion, les cellules sont disposées dans des micropuits stériles (Nunc) recouverts d'un "feeder" nourricier à raison de 100 000 cellules par puits dans un volume de 200 µl de milieu sélectif [milieu D.M.E.M contenant 20% de SVF et un mélange hypoxanthine - azaserine - thymidine à 2% (V/V) (Gibco. Réf 043-01060H)]. Le milieu sélectif est remplacé 6 jours après, par un milieu non sélectif [milieu D.M.E.M contenant 20% de SVF et un mélange hypoxanthine - thymidine à 2% (V/V) (Gibco. Réf 043-01065H)].

11B - Criblage des hybridomes

25

30

35

Les surnageants de culture des hybridomes sont testés par ELISA selon la méthode suivante :

Dans des micropuits de plaque ELISA "sensibilisés" pendant une nuit à +4°C

par 100 μl d'une solution à 5 μg/ml de RT 2394 en tampon carbonate (50 mM pH 9,6), puis saturés pendant 1 heure à 37°C avec 200 μl d'un tampon phosphate 0,1 M contenant 1% de sérum albumine bovine (poids/volume) (PBS-AB), sont déposés 100 μl de surnageant de culture d'hybridomes (ou les dilutions d'immunsérums effectuées en tampon PBS-AB contenant 0,05% de Tween 20) (PBS-T-AB). Après une nouvelle incubation de 1h30 à 37°C suivie de 5 lavages en PBS-Tween, les puits sont recouverts par 100 μl d'une solution mixte d'anticorps conjugués à la phosphatase

alcaline (PA) spécifiques des isotypes IgG2a, IgG2b et IgG3 murins de façon à ne

sélectionner que les hybridomes sécrétant des anticorps spécifiques et fonctionnels dans le test de bactéricidie. La solution mixte d'anticorps conjugués est préparée en diluant les 3 immunsérums de chèvre suivants : chèvre anti IgG_{2a} - PA (Caltag), chèvre anti IgG_{2b} -PA (Caltag), chèvre anti IgG₃-PA (Caltag) au 1/1500è en tampon PBS-T-AB. Après incubation de la solution d'anticorps conjugués 1h30 à 37°C, suivie de 5 lavages, la réaction enzymatique est révélée par 100 μl d'une solution de paranitrophényl phosphate à 5 mg/ml en tampon diéthanolamine 0,1 M, pH 9,8. Le développement de la réaction est arrêté au bout de 30 min. en rajoutant 50 μl de soude 1N avant analyse au spectrophotomètre à 405 nm.

10

5

Les clones positifs après ce premier criblage sont analysés pour leur capacité à reconnaître la sous-unité Tbp2 par Western blot.

(0,782 mg/ml) tels que préparés dans les exemples 1 et 2 de WO93/6861, sont dilués au 1/10 dans un tampon Tris 1 M pH 6,8, puis dénaturés en ajoutant 10% (V/V) d'une solution de SDS à 25% dans un tampon TE (Tris/HCl 100 mM, EDTA 10 mM) pH 8,0 et 5% (V/V) de β -mercaptoéthanol. Après un traitement de 15 min à 56°C, un aliquot de 110 μ l contenant le récepteur transferrine dénaturé IM2394 ou IM2169, est

déposé sur un gel de polyacrylamide à 7,5%. Après migration (1 heure sous 200 volts dans une cuve Biorad), les protéines sont électrotransférées sur une membrane de nitrocellulose (100 volts pendant 50 min.). La membrane est saturée pendant 1 nuit à température ambiante dans un tampon Tris 20 mM, NaCl 137 mM pH 7,6 (TBS) contenant 5% (P/V) de poudre de lait écrémé puis montée sur miniblotter. Les anticorps que l'on teste sont ajustés à la concentration de 25 μg/ml en tampon TBS

Pour ce faire, les récepteurs transferrine IM2394 (0,863 mg/ml) et IM2169

15

20

25

Après 45 min. d'incubation, suivies de rinçages en tampon TBS/lait 1%, 50 µl d'un immunsérum de lapin anti IgG.A.M de souris (Zymed) conjugué à la phosphatase alcaline préalablement dilué 1000 fois en tampon TBS/lait 1% sont déposés dans chaque canal.

contenant 1% (P/V) de poudre de lait avant d'être déposés à raison de 50 µl par canal.

35

30

Après une nouvelle incubation de 45 min. suivie de rinçages, la réaction enzymatique est révélée à l'aide d'un substrat chromogénique (B.C.I.P/NBT (Sigma Fast R). La réaction est arrêtée au bout de 15 min. par trempage dans l'eau distillée. Les clones positifs sont caractérisés par leur capacité à révéler une bande

10

15

20

25

30

correspondant à une protéine d'environ 69 kD (sous-unité Tbp2) après électrotransfert du récepteur transferrine IM2394 sur membrane de nitrocellulose.

A l'issue de ce second criblage par Western blot, les clones sont analysés pour leur capacité à produire une immunoglobuline réagissant avec la séquence peptidique GFYGPKGE dans un système ELISA; la méthodologie est identique à celle décrite ci-dessus à l'exception de la sensibilisation des plaques qui est réalisée par addition dans chaque puits de 100 µl d'une solution de peptide GFYGPKE à 2 µg/ml.

Parmi les hybridomes que l'on teste, on en sélectionne un qui se révèle capable de réagir avec le peptide; puis on le stabilise par clonage successifs (au moins 2) à raison de 5 cellules/puits lors du premier clonage, de une cellule/puits lors des suivants.

11C -Production et purification de l'anticorps monoclonal

L'anticorps monoclonal est produit en ascite de souris Nude swiss males.

15 jours après injection de 500 µl de pristane par voie intrapéritonéale, les souris nudes reçoivent une deuxième injection intrapéritonéale de 7 millions de cellules provenant de l'hybridome.

Les liquides d'ascites sont prélevés stérilement puis purifiés par chromatographie d'affinité sur une colonne de protéine G. L'ascite diluée au 1/5è dans un tampon phosphate 0,1M pH 7,4 et filtrée sur filtre millipore 0,22 µ est passée au travers d'une colonne de protéine G préalablement équilibrée dans le même tampon phosphate, à raison de 40 ml/heure.

Les anticorps fixés sur la colonne sont élués à l'aide d'un tampon glycine 0,1M pH 2,7. Les fractions éluées sont immédiatement neutralisées à l'aide d'un tampon Tris 1 M pH 8,0 (à raison de 1 volume de Tris pour 10 volumes d'éluat).

L'éluat est ensuite dialysé une nuit à +4°C dans un tampon phosphate 0,1M pH 7,4, aliquoté et conservé congelé.

La pureté de l'anticorps est contrôlée par électrophorèse sur gel de polyacrylamide à 7,5% et par chromatographie de perméation sur Superose 12. Le taux de pureté généralement est supérieur à 95%.

5

En appliquant le protocole décrit ci-dessus et en criblant environ 800 hybridomes, on a notamment sélectionné un monoclonal capable de réagir avec l'épitope GFYGPKGE du premier domaine de Tbp2 IM2394 et incapable de réagir avec l'épitope correspondant situé dans le troisième domaine (soit GFYGKNAI).

10

Ce monoclonal (appelé $475E_7$) est une IgG_{2b} , de point isoélectrique compris entre 7,8 et 8,1, et possède un titre bactéricide de 512.

Ce titre a été déterminé comme suit :

15

A partir d'une solution de Mab 475 E₇, des dilutions de raison deux sont réalisées et incubées en présence de 50 μl d'une suspension de méningocoques à 1.10⁴ CFU/ml et de 50 μl de complément de lapereau [la suspension bactérienne est obtenue par culture de la souche *N. meningitidis* B16B6 à 37°C pendant 5 heures dans le bouillon Mueller-Hinton-Difco contenant 30 μM d'EDDA (éthylène diamine di ortho hydroxyphenyl acetic acid - Sigma)].

20

Après une heure d'incubation à 37°C, 25 µl de mélange sont prélevés et cultivés sur gélose Mueller-Hinton supplémentée. Les boîtes de gélose sont incubées une nuit à 37°C sous une atmosphère contenant 10 % de CO₂. Les colonies sont numérées et le titre bactéricide est exprimé comme l'inverse de la dernière dilution en présence de laquelle on observe 50% ou plus de lyse des bactéries par rapport au contrôle.

25

Dans ces conditions, il a été déterminé que le Mab 475 E7 possédait un titre bactéricide de 512.

WO 95/33049 PCT/FR95/00701

-31-

EXEMPLE 12: Mise en évidence de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine T/2169 (1-350) vis-à-vis de diverses souches de N. meningitidis.

5 12A -Production et purification de T/2169 (1-350)

Une souche d'*E. coli* B est transformée par le plasmide pTG5782 décrit dans l'Exemple 1. Le transformant sélectionné est amplifié pour donner des lots de semence. A partir d'un tube d'*E. coli* B transformée par pTG 5782, on procède à une amplification de la culture dans le milieu M9 + succérate 0,5 %. La culture est réalisée dans un fermenteur de 20 l.

En phase exponentielle, on ajoute l'arabinose (inducteur d'expression). Après une heure d'induction, les cellules sont récoltées, cassées dans un appareil fonctionnant à haute pression (Rannie) et la fraction membranaire est récoltée par centrifugation.

Une analyse en Western blot suivie d'une révélation par la transferrineperoxidase permet de détecter une bande majoritaire dont le poids moléculaire correspond à celui attendu pour cette forme tronquée. La protéine est purifiée par SDS-Page préparatif à partir de gel d'acrylamide à 10 %.

12B - Production des immunoglobulines spécifiques de T/2169 (1-350)

La fraction protéique ainsi obtenue sert à immuniser des lapins. Brièvement, des lapins (New-Zealand White) sont immunisés (i) à J/0 avec 50 µg de protéine T/2169 preparée comme décrit en 12A, en présence d'adjuvant complet de Freund et (ii) à J/21 et J/42 avec 50 µg de protéine T/2169 en présence d'adjuvant de Freund incomplet. A J/56, les lapins sont sacrifiés et le sérum est récolté. A partir de ce sérum, les immunoglobulines sont purifiées par chromatographie d'affinité sur une résine de protéine A-Sépharose (Pharmacia). La purification est réalisée selon les recommandations du fournisseur. La fraction d'IgG purifiée est lyophilisée et le lyophilisat est repris par un certain volume de façon à ce que la concentration protéique finale de la solution soit voisine de 25 mg/ml.

10

15

20

25

12C - Test de bactéricidie

En parallèle à la purification de T/2169, on procède à une purification par SDS-Page préparatif d'une fraction d'E. coli B obtenue après transformation avec le plasmide pTG3704 (ce vecteur est identique au plasmide pTG5782 mais ne comprend aucune séquence de Tbp2). La fraction protéique obtenue par SDS-Page préparatif sert à immuniser des lapins comme cela est décrit précédemment, et les IgG sont purifiées à partir du sérum récolté.

10

5

On dispose donc de deux fractions sériques dénommées IgG T/2169 et IgG Témoin. Elles sont analysées pour leur capacité à lyser différentes souches de *N. meningitidis* dans le test de bactéricidie, tel que décrit dans l'Exemple 4 de WO93/6861 (publié le 15.04.1993).

15

Les résultats obtenus sur différents isolats sont résumés dans le tableau ci-après et démontrent que la protéine T/2169 purifiée se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides vis-à-vis de plusieurs souches du groupe de type IM2169. Ces résultats de bactéricidie croisée démontrent que T/2169 devrait être utile à des fins vaccinales.

20

Détermination de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine T/2169 en comparaison avec les immunoglobulines témoin vis-à-vis de six souches de N. meningitidis

Souche	Sérogroupe	Titres bac	téricides*
	Sérotype/sous-type	IgG Témoin	IgG T/2169
2169	B:9;P1.9	< 4	128
RH 873	B;8;P1.1.7	< 4	16
RH 876	B,19,P1.6	< 4	64
351	B:NT;P1.7	< 4	256
NG G40	B;1:-	< 4	512
EG 328	B:NT:-	< 4	64

^{*} Les titres bactéricides sont exprimés en inverse de la dilution pour laquelle on observe 50 % de lyse des colonies initiales

EXEMPLE 13: Mise en évidence de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine D4/2169 vis-à-vis de diverses souches de N. meningitidis.

13A -Production et purification de D4/2169

D4/2169 est produit et purifié selon l'Exemple 12A.

13B - Production des immunoglobulines spécifiques de D4/2169

10

5

Cette production est effectuée de manière similaire à cell décrite dans l'Exemple 12B.

13C - Test de bactéricidie

15

On dispose de deux fractions d'immunoglobulines dénommées IgG D4/2169 et IgG Témoin. Elles sont analysées pour leur capacité à lyser différentes souches de N. meningitidis dans le test de bactéricidie tel que décrit dans l'Exemple 4 de WO 93/6861 (publié le 15.04.93).

20

Les résultats obtenus sur différents isolats sont résumés dans le tableau ci-après et démontrent que D4/2169 purifié se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides vis-à-vis de plusieurs souches et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

Détermination de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine D4/2169 en comparaison avec les immunoglobulines témoin vis-à-vis de six souches de N. meningitidis

Souche	Sérogroupe	Titres bac	ctéricides*
	Sérotype/sous-type	IgG Témoin	IgG D4/2169
2169	B:9;P1.9	< 4	32
RH 873	B:8;P1.1.7	< 4	SZ
RH 876	B;19,P1.6	< 4	16
351	B:NT;P1.7	< 4	128
NG G40	B;1:-	< 4	64
EG 328	B;NT;-	< 4	16

 ^{*} Les titres bactéricides sont exprimés en inverse de la dilution pour laquelle on observe 50 % de lyse des colonies initiales.

SEQ ID NO	Nom du projet	Séquence
1, 2	IM2169-2	Tbp2 IM2169 complète
3, 4	IM2394-2	Tbp2 IM2394 complète
5, 6	M978	Tbp2 M978 complète
7, 8	6940	Tbp2 6940 complète
9, 10	S3032	Tbp2 S3032 complète
11	2D IM2169	2ième domaine de Tbp2 IM2169
12	2D 6940	2ième domaine de Tbp2 6940
13	2D 2223	2ième domaine de Tbp2 2223
14	2D C708	2ième domaine de Tbp2 C708
15	2D M978	2ième domaine de Tbp2 M978
16	2D 1610	2ième domaine de Tbp2 1610
17	2D 867	2ième domaine de Tbp2 867
18	2D S3032	2ième domaine de Tbp2 S3032
19	2D 891	2ième domaine de Tbp2 M981
20	OTG 4915	OTG 4915
21	OTG 4651	OTG 4651
22	OTG 4928	OTG 4928
23	OTG 5011	OTG 5011
24	OTG 4873	OTG 4873
25	OTG 4877	OTG 4877
26	A 5'	A 5'
27	A 3'	A 3'
28	2169 D1	2169D1
29	2169 D2	2169D2
30	2169 D3	2169D3
31	2169 D4	2169D4
32	MAB1	lère boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
33	MAB2	2ième boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
34	MAB3	3ième boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
35	MAB4	4ième boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
36, 37	BZ83	Tbp2 BZ83 complète
38, 39	BZ163	Tbp2 BZ163 complète

40	2D BZ83	2ième domaine de Tbp2 BZ83
41	2D BZ163	2ième domaine de Tbp2 BZ163
42	2D M528	2ième domaine de Tbp2 M528

- 36 -

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: Pasteur Merieux serums et vaccins(B) RUE: 58, avenue leclerc

 - (C) VILLE: Lyon
 - (E) PAYS: France
 - (F) CODE POSTAL: 69007
 - (A) NOM: Transgene
 - (B) RUE: 11, rue de Molsheim
 - (C) VILLE: Strasbourg
 - (E) PAYS: France
 - (F) CODE POSTAL: 67000
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: Fragments Tbp2 de N. meningitidis
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 35
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Tape
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)

(2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO: 1:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 2230 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: IM2169
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: sig_peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 60..119
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

 - (A) NOM/CLE: mat_peptide (B) EMPLACEMENT: 120..2192
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 60..2192
- (ix) CARACTERISTIOUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: misc feature
 - (B) EMPLACEMENT: 120..1154
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: misc feature
 - (B) EMPLACEMENT: 1155..1748

- 37 -

(ix)	CARACTERISTIQUE	ADDITIONELLE:
------	-----------------	---------------

- (A) NOM/CLE: misc_feature (B) EMPLACEMENT: 1749..2192

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

- (A) NOM/CLE: misc binding (B) EMPLACEMENT: 237..1169

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

ATT	TGTI	'AAA	AATA	AATA	AA A	TAAT	AATC	с тт	'ATCA	_ .TTCT	מידי '	ልሞምር	ידממ	тесе	TTTAT	59
ATG	AAC Asn	AAT	CCA	TTG	GTA	AAT Asn	CAG	GCI	GCT	ATG	GTG Val	CTG	CCT	GTG	TTT Phe -5	107
TTG Leu	TTG Leu	AGT Ser	GCC Ala	TGT Cys	Leu	GGC Gly	GGC Gly	GGC Gly 5	GGC	AGT Ser	TTC Phe	GAT Asp	CTT Leu 10	GAT Asp	TCT Ser	155
GTC Val	GAT Asp	ACC Thr 15	GAA Glu	GCC Ala	CCG Pro	CGT Arg	CCC Pro 20	GCG Ala	CCA Pro	AAG Lys	TAT Tyr	CAA Gln 25	GAT Asp	GTT Val	TCT Ser	203
TCC Ser	GAA Glu 30	AAA Lys	CCG Pro	CAA Gln	GCC Ala	CAA Gln 35	AAA Lys	GAC Asp	CAA Gln	GGC Gly	GGA Gly 40	Tyr	GGT Gly	TTT Phe	GCG Ala	251
ATG Met 45	AGG Arg	TTG Leu	AAA Lys	CGG Arg	AGG Arg 50	AAT Asn	TGG Trp	TAT Tyr	CCG Pro	GGG Gly 55	GCA Ala	GAA Glu	GAA Glu	AGC Ser	GAG Glu 60	299
Val	Lys	Leu	Asn	Glu 65	AGT Ser	Asp	Trp	Glu	Ala 70	Thr	Gly	Leu	Pro	Thr 75	Lys	347
Pro	Lys	Glu	Leu 80	Pro	AAA Lys	Arg	Gln	Lys 85	Ser	Val	Ile	Glu	Lys 90	Val	Glu	395
Thr	Asp	Gly 95	Asp	Ser	GAT Asp	Ile	Tyr 100	Ser	Ser	Pro	Tyr	Leu 105	Thr	Pro	Ser	443
Asn	His 110	Gln	Asn	Gly	AGC Ser	Ala 115	Gly	Asn	Gly	Val	Asn 120	Gln	Pro	Lys	Asn	491
Gln 125	Ala	Thr	Gly	His	GAA Glu 130	Asn	Phe	Gln	Tyr	Val 135	Tyr	Ser	Gly	Trp	Phe 140	539
TAT Tyr	AAA Lys	CAT His	GCA Ala	GCG Ala 145	AGT Ser	GAA Glu	AAA Lys	GAT Asp	TTC Phe 150	AGT Ser	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys	ATT Ile 155	AAG Lys	587
Ser	Gly	Asp	Asp 160	Gly	TAT Tyr	Ile	Phe	Tyr 165	His	Gly	Glu	Lys	Pro 170	Ser	Arg	635
CAA Gln	CTT Leu	CCT Pro 175	GCT Ala	TCT Ser	GGA Gly	Lys	GTT Val 180	ATC Ile	TAC Tyr	AAA Lys	GGT Gly	GTG Val 185	TGG Trp	CAT His	TTT Phe	683

GT <i>A</i> Val	ACC Thr 190	: Asp	ACA Thr	AAA Lys	AAG Lys	GGT Gly 195	Gln	GAT Asp	TTT Phe	CG1	GAA Glu 200	Ile	ATC	CAG Gln	CCT	731
TCA Ser 205	Lys	AAA Lys	CAA Gln	GGC	GAC Asp 210	Arg	TAT Tyr	AGC Ser	GGA Gly	TTT Phe 215	Ser	GGT	GAT Asp	GGC	AGC Ser 220	779
GAA Glu	GAA Glu	TAT Tyr	TCC Ser	AAC Asn 225	Lys	AAC Asn	GAA Glu	TCC Ser	ACG Thr 230	Leu	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	CAC His 235	GAG Glu	827
GGT Gly	TAT	GGT Gly	TTT Phe 240	Thr	TCG Ser	AAT Asn	TTA Leu	GAA Glu 245	Val	GAT Asp	TTC Phe	GGC Gly	AAT Asn 250	AAG Lys	AAA Lys	875
TTG Leu	ACG Thr	GGT Gly 255	Lys	TTA Leu	ATA Ile	CGC Arg	AAT Asn 260	AAT Asn	GCG Ala	AGC Ser	CTA Leu	AAT Asn 265	AAT Asn	AAT Asn	ACT Thr	923
AAT Asn	AAT Asn 270	Asp	AAA Lys	CAT His	ACC Thr	ACC Thr 275	CAA Gln	TAC Tyr	TAC Tyr	AGC Ser	CTT Leu 280	GAT Asp	GCA Ala	CAA Gln	ATA Ile	971
ACA Thr 285	GGC Gly	AAC Asn	CGC Arg	TTC Phe	AAC Asn 290	GGC Gly	ACG Thr	GCA Ala	ACG Thr	GCA Ala 295	ACT Thr	GAC Asp	AAA Lys	AAA Lys	GAG Glu 300	1019
AAT Asn	GAA Glu	ACC Thr	AAA Lys	CTA Leu 305	CAT His	CCC Pro	TTT Phe	GTT Val	TCC Ser 310	GAC Asp	TCG Ser	TCT Ser	TCT Ser	TTG Leu 315	AGC Ser	1067
GGC Gly	GGC Gly	TTT Phe	TTC Phe 320	GGC Gly	CCG Pro	CAG Gln	GGT Gly	GAG Glu 325	GAA Glu	TTG Leu	GGT Gly	TTC Phe	CGC Arg 330	TTT Phe	TTG Leu	1115
AGC Ser	GAC Asp	GAT Asp 335	CAA Gln	AAA Lys	GTT Val	GCC Ala	GTT Val 340	GTC Val	GGC Gly	AGC Ser	GCG Ala	AAA Lys 345	ACC Thr	AAA Lys	GAC Asp	1163
AAA Lys	CTG Leu 350	GAA Glu	AAT Asn	GGC Gly	GCG Ala	GCG Ala 355	GCT Ala	TCA Ser	GGC Gly	AGC Ser	ACA Thr 360	GGT Gly	GCG Ala	GCA Ala	GCA Ala	1211
TCG Ser 365	GGC Gly	GGT Gly	GCG Ala	GCA Ala	GGC Gly 370	ACG Thr	TCG Ser	TCT Ser	GAA Glu	AAC Asn 375	AGT Ser	AAG Lys	CTG Leu	ACC Thr	ACG Thr 380	1259
GTT Val	TTG Leu	GAT Asp	GCG Ala	GTT Val 385	GAA Glu	TTG Leu	ACA Thr	CTA Leu	AAC Asn 390	GAC Asp	AAG Lys	AAA Lys	ATC Ile	AAA Lys 395	AAT Asn	1307
CTC Leu	GAC Asp	AAC Asn	TTC Phe 400	AGC Ser	AAT Asn	GCC Ala	Ala	CAA Gln 405	CTG Leu	GTT Val	GTC Val	GAC Asp	GGC Gly 410	ATT Ile	ATG Met	1355
ATT Ile	CCG Pro	CTC Leu 415	CTG Leu	CCC Pro	AAG Lys	Asp	TCC Ser 420	GAA Glu	AGC Ser	GGG Gly	AAC Asn	ACT Thr 425	CAG Gln	GCA Ala	GAT Asp	1403
AAA Lys	GGT Gly 430	AAA Lys	AAC Asn	GGC Gly	GGA Gly	ACA Thr 435	GAA Glu	TTT Phe	ACC Thr	CGC Arg	AAA Lys 440	TTT Phe	GAA Glu	CAC His	ACG Thr	1451

CC0 Pro 445	o Gli	A AG' u Se:	r GAT	AA/ Lys	A AAA 5 Lys 450	Asp	GCC	CAA Glr	A GCA Ala	GGT Gly 455	Thr	CAG Gln	ACC Thr	AAT Asr	GGG Gly 460	1499
GC0 Ala	G CAA	A ACC	C GCT	TCA Ser 465	Asn	ACG Thr	GCA Ala	GGT Gly	GAT Asp 470	Thr	AAT Asn	GGC	Lys	ACA Thr 475	AAA Lys	1547
ACC Thr	TAT Tyr	GAZ Glu	A GTC 1 Val 480	Glu	GTC Val	TGC Cys	TGT Cys	TCC Ser 485	Asn	CTC Leu	AAT Asn	TAT Tyr	CTG Leu 490	Lys	TAC	1595
GGA Gly	ATG Met	Leu 495	Thr	CGC Arg	AAA Lys	AAC Asn	AGC Ser 500	AAG Lys	TCC Ser	GCG Ala	ATG Met	CAG Gln 505	GCA Ala	GGA Gly	GGA Gly	1643
AAC Asn	AGT Ser 510	Ser	CAA Gln	GCT Ala	GAT Asp	GCT Ala 515	AAA Lys	ACG Thr	GAA Glu	CAA Gln	GTT Val 520	GAA Glu	CAA Gln	AGT Ser	ATG Met	1691
TTC Phe 525	Leu	CAA Gln	GGC Gly	GAG Glu	CGT Arg 530	ACC Thr	GAT Asp	GAA Glu	AAA Lys	GAG Glu 535	ATT Ile	CCA Pro	ACC Thr	GAC Asp	CAA Gln 540	1739
AAC Asn	GTC Val	GTT Val	TAT Tyr	CGG Arg 545	GGG Gly	TCT Ser	TGG Trp	TAC Tyr	GGG Gly 550	CAT His	ATT Ile	GCC Ala	AAC Asn	GGC Gly 555	ACA Thr	1787
AGC Ser	TGG Trp	AGC Ser	GGC Gly 560	AAT Asn	GCT Ala	TCT Ser	GAT Asp	AAA Lys 565	GAG Glu	GGC Gly	GGC Gly	AAC Asn	AGG Arg 570	GCG Ala	GAA Glu	1835
TTT Phe	ACT Thr	GTG Val 575	AAT Asn	TTT Phe	GCC Ala	GAT Asp	AAA Lys 580	AAA Lys	ATT Ile	ACC Thr	GGC Gly	AAG Lys 585	TTA Leu	ACC Thr	GCT Ala	1883
GAA Glu	AAC Asn 590	AGG Arg	CAG Gln	GCG Ala	CAA Gln	ACC Thr 595	TTT Phe	ACC Thr	ATT Ile	GAG Glu	GGA Gly 600	ATG Met	ATT Ile	CAG Gln	GGC Gly	1931
AAC Asn 605	GGC Gly	TTT Phe	GAA Glu	GGT Gly	ACG Thr 610	GCG Ala	AAA Lys	ACT Thr	Ala	GAG Glu 615	TCA Ser	GGT Gly	TTT Phe	GAT Asp	CTC Leu 620	1979
GAT Asp	CAA Gln	AAA Lys	AAT Asn	ACC Thr 625	ACC Thr	CGC Arg	ACG Thr	CCT Pro	AAG Lys 630	GCA Ala	TAT Tyr	ATC Ile	ACA Thr	GAT Asp 635	GCC Ala	2027
AAG Lys	GTA Val	AAG Lys	GGC Gly 640	GGT Gly	TTT Phe	TAC Tyr	Gly	CCT Pro 645	AAA Lys	GCC Ala	GAA Glu	Glu	TTG Leu 650	GGC Gly	GGA Gly	2075
TGG Trp	TTT Phe	GCC Ala 655	TAT Tyr	CCG Pro	GGC Gly	Asp	AAA Lys 660	CAA Gln	ACG Thr	GAA Glu	Lys	GCA Ala 665	ACA Thr	GCT Ala	ACA Thr	2123
TCC Ser	AGC Ser 670	GAT Asp	GGA Gly	AAT Asn	Ser .	GCA . Ala 675	AGC . Ser	AGC Ser	GCG . Ala	Thr	GTG Val 680	GTA Val	TTC Phe	GGT Gly	GCG Ala	2171
			CAG Gln	Pro			raag(CACG	GT T	GCCG	AA CA	A TC	AAGA	ATAA		2222

- 40 -

GGCTTCAG 2230

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 711 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Asn Asn Pro Leu Val Asn Gln Ala Ala Met Val Leu Pro Val Phe
-20 -15 -10 -5

Leu Leu Ser Ala Cys Leu Gly Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser 1 5 10

Val Asp Thr Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser 15 20 25

Ser Glu Lys Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala $30 \hspace{1cm} 35 \hspace{1cm} 40$

Met Arg Leu Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Gly Ala Glu Glu Ser Glu 45 50 55 60

Val Lys Leu Asn Glu Ser Asp Trp Glu Ala Thr Gly Leu Pro Thr Lys
65 70 75

Pro Lys Glu Leu Pro Lys Arg Gln Lys Ser Val Ile Glu Lys Val Glu 80 85 90

Thr Asp Gly Asp Ser Asp Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Pro Ser 95 100 105

Asn His Gln Asn Gly Ser Ala Gly Asn Gly Val Asn Gln Pro Lys Asn 110 120

Gln Ala Thr Gly His Glu Asn Phe Gln Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe 125 130 135 140

Tyr Lys His Ala Ala Ser Glu Lys Asp Phe Ser Asn Lys Lys Ile Lys 145 150 155

Ser Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Glu Lys Pro Ser Arg 160 165 170

Gln Leu Pro Ala Ser Gly Lys Val Ile Tyr Lys Gly Val Trp His Phe 175 180 185

Val Thr Asp Thr Lys Lys Gly Gln Asp Phe Arg Glu Ile Ile Gln Pro 190 195 200

Ser Lys Lys Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Gly Ser 205 210 215 220

Glu Glu Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Thr Leu Lys Asp Asp His Glu 225 230 235

- 41 -

Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Gly Asn Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Ala Ser Leu Asn Asn Asn Thr 260 Asn Asn Asp Lys His Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Asp Ala Gln Ile Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Thr Ala Thr Ala Thr Asp Lys Lys Glu Asn Glu Thr Lys Leu His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asp Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Leu Glu Asn Gly Ala Ala Ala Ser Gly Ser Thr Gly Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Asn Thr Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe Glu His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln Thr Asn Gly 450 Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Thr Asp Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile Ala Asn Gly Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys Glu Gly Gly Asn Arg Ala Glu

- 42 -

Phe Thr Val Asn Phe Ala Asp Lys Lys Ile Thr Gly Lys Leu Thr Ala 580

Glu Asn Arg Gln Ala Gln Thr Phe Thr Ile Glu Gly Met Ile Gln Gly 595 590

Asn Gly Phe Glu Gly Thr Ala Lys Thr Ala Glu Ser Gly Phe Asp Leu

Asp Gln Lys Asn Thr Thr Arg Thr Pro Lys Ala Tyr Ile Thr Asp Ala

Lys Val Lys Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu Gly Gly

Trp Phe Ala Tyr Pro Gly Asp Lys Gln Thr Glu Lys Ala Thr Ala Thr

Ser Ser Asp Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala 675

Lys Arg Gln Gln Pro Val Gln 685

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1808 paires de bases

 - (B) TYPE: acide nucléique(C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: IM2394
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: sig_peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..60
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: mat_peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 61..1797
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..1797
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: misc feature
 - (B) EMPLACEMENT: 61..1035
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: misc_feature
 - (B) EMPLACEMENT: 1036..1386
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: misc_feature
 - (B) EMPLACEMENT: 1387..1797
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

- 43 -

(A) NOM/CLE: misc_binding (B) EMPLACEMENT: 46..1050

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

							_			_						
					GTA Val -15						Val					48
					CTG Leu											96
					GAT Asp											144
					AGC Ser											192
					GTA Val 50											240
					AAG Lys											288
					GAA Glu											336
GAA Glu	AAA Lys	AAA Lys 95	CGG Arg	GGT Gly	AGT Ser	TCT Ser	GAA Glu 100	CTT Leu	ATT Ile	GAA Glu	TCA Ser	AAA Lys 105	TGG Trp	GAA Glu	GAT Asp	384
					GTT Val											432
					AAT Asn 130											480
					GAC Asp											528
					TCG Ser											576
					ATG Met											624
					AAA Lys											672
					GCA Ala 210											720

- 44 -

										Asp					GGC Gly	768
			CGT Arg 240												AAA Lys	816
			ACT Thr													864
		Lys	GGT Gly													912
			TTT Phe													960
GGG Gly	CCG Pro	AAA Lys	GGC Gly	GAG Glu 305	GAA Glu	CTT Leu	GCC Ala	GGT Gly	AAA Lys 310	TTC Phe	TTG Leu	AGC Ser	AAC Asn	GAC Asp 315	AAC Asn	1008
AAA Lys	GTT Val	GCA Ala	GCG Ala 320	GTG Val	TTT Phe	GGT Gly	GCG Ala	AAG Lys 325	CAG Gln	AAA Lys	GAT Asp	AAG Lys	AAG Lys 330	GAT Asp	GGG Gly	1056
GAA Glu	AAC Asn	GCG Ala 335	GCA Ala	GGG Gly	CCT Pro	GCA Ala	ACG Thr 340	GAA Glu	ACC Thr	GTG Val	ATA Ile	GAT Asp 345	GCA Ala	TAC Tyr	CGT Arg	1104
ATT Ile	ACC Thr 350	GGC Gly	GAG Glu	GAG Glu	TTT Phe	AAG Lys 355	AAA Lys	GAG Glu	CAA Gln	ATA Ile	GAC Asp 360	AGT Ser	TTT Phe	GGA Gly	GAT Asp	1152
GTG Val 365	AAA Lys	AAG Lys	CTG Leu	CTG Leu	GTT Val 370	GAC Asp	GGA Gly	GTG Val	GAG Glu	CTT Leu 375	TCA Ser	CTG Leu	CTG Leu	CCG Pro	TCT Ser 380	1200
			AAG Lys													1248
AAG Lys	GCA Ala	ACG Thr	GTG Val 400	TGT Cys	TGT Cys	TCC Ser	AAC Asn	TTG Leu 405	GAT Asp	TAC Tyr	ATG Met	AGT Ser	TTT Phe 410	GGG Gly	AAG Lys	1296
			GAA Glu													1344
			GAT Asp													1392
			TAC Tyr													1440
			CAG Gln													1488

- 45 -

 	 		GGC Gly								1536
 	 		GCC Ala				_				1584
			AAC Asn 515								1632
			CAT His								1680
			GAG Glu								1728
			CAA Gln							_	1776
 CGC Arg			CAA Gln	TAAC	GCAC	GC T					1808

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 599 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Asn Asn Pro Leu Val Asn Gln Ala Ala Met Val Leu Pro Val Phe -20 -15 -10 -5

Leu Leu Ser Ala Cys Leu Gly Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser 1 5

Val Glu Thr Val Gln Asp Met His Ser Lys Pro Lys Tyr Glu Asp Glu 15 20 25

Lys Ser Gln Pro Glu Ser Gln Gln Asp Val Ser Glu Asn Ser Gly Ala $30 \hspace{1cm} 35 \hspace{1cm} 40$

Ala Tyr Gly Phe Ala Val Lys Leu Pro Arg Arg Asn Ala His Phe Asn 45 50 55 60

Pro Lys Tyr Lys Glu Lys His Lys Pro Leu Gly Ser Met Asp Trp Lys
65 70 75

Lys Leu Gln Arg Gly Glu Pro Asn Ser Phe Ser Glu Arg Asp Glu Leu 80 85 90

Glu Lys Lys Arg Gly Ser Ser Glu Leu Ile Glu Ser Lys Trp Glu Asp 95 100 105

Gly	Gln 110	Ser	Arg	Val	Val	Gly 115	Tyr	Thi	Asr	n Phe	Thr 120		Va]	Arq	g Ser
Gly 125	Tyr	Val	Tyr	Leu	130		Asn	Asr	ılle	2 Asp 135		Lys	Asr	Asr	11e 140
Val	Leu	Phe	Gly	Pro 145		Gly	Tyr	Leu	150		Lys	Gly	Lys	Gl: 155	Pro
Ser	Lys	Glu	Leu 160		Ser	Glu	Lys	Ile 165		Tyr	Lys	Gly	Thr 170		Asp
Tyr	Val	Thr 175	Asp	Ala	Met	Glu	Lys 180		Arg	Phe	Glu	Gly 185	Leu	Gly	Ser
	190					195					200				Gly
Val 205	Leu	Arg	Asn	Gln	Ala 210	Glu	Ala	Ser	Ser	Gly 215	His	Thr	Asp	Phe	Gly 220
Met	Thr	Ser	Glu	Phe 225	Glu	Val	Asp	Phe	Ser 230	Asp	Lys	Thr	Ile	Lys 235	Gly
Thr	Leu	Tyr	Arg 240	Asn	Asn	Arg	Ile	Thr 245	Gln	Asn	Asn	Ser	Glu 250	Asn	Lys
Gln	Ile	Lys 255	Thr	Thr	Arg	Tyr	Thr 260	Ile	Gln	Ala	Thr	Leu 265	His	Gly	Asn
Arg	Phe 270	Lys	Gly	Lys	Ala	Leu 275	Ala	Ala	Asp	Lys	Gly 280	Ala	Thr	Asn	Gly
Ser 285	His	Pro	Phe	Ile	Ser 290	Asp	Ser	Asp	Ser	Leu 295	Glu	Gly	Gly	Phe	Tyr 300
Gly	Pro	Lys	Gly	Glu 305	Glu	Leu	Ala	Gly	Lys 310	Phe	Leu	Ser	Asn	Asp 315	Asn
			320					325		Lys			330	_	_
Glu	Asn	Ala 335	Ala	Gly	Pro	Ala	Thr 340	Glu	Thr	Val	Ile	Asp 345	Ala	Tyr	Arg
Ile	Thr 350	Gly	Glu	Glu		Lys 355		Glu	Gln	Ile	Asp 360	Ser	Phe	Gly	Asp
Val 365	Lys	Lys	Leu	Leu	Val 370	Asp	Gly	Val	Glu	Leu 375	Ser	Leu	Leu	Pro	Ser 380
Glu	Gly .	Asn	Lys	Ala 385	Ala	Phe	Gln	His	Glu 390	Ile	Glu	Gln	Asn	Gly 395	Val
Lys .	Ala	Thr	Val 400	Cys	Cys	Ser	Asn	Leu 405	Asp	Tyr	Met	Ser	Phe 410	Gly	Lys
Leu		Lys 415	Glu	Asn	Lys	Asp	Asp 420	Met	Phe	Leu		Gly 425	Val	Arg	Thr
Pro '	Val 430	Ser	Asp	Val		Ala 435	Arg	Thr	Glu		Asn . 440	Ala	Lys	Tyr	Arg

- 47 -

Gly 445		Trp	Tyr	Gly	Tyr 450	Ile	Ala	Asn	Gly	Thr 455	Ser	Trp	Ser	Gly	Glu 460	
Ala	Ser	Asn	Gln	Glu 465	Gly	Gly	Asn	Arg	Ala 470	Glu	Phe	Asp	Val	Asp 475		
Ser	Thr	Lys	Lys 480	Ile	Ser	Gly	Thr	Leu 485	Thr	Ala	Lys	Asp	Arg 490	Thr	Ser	
Pro	Ala	Phe 495	Thr	Ile	Thr	Ala	Met 500	Ile	Lys	Asp	Asn	Gly 505	Phe	Ser	Gly	
Val	Ala 510	Lys	Thr	Gly	Glu	Asn 515	Gly	Phe	Ala	Leu	Asp 520	Pro	Gln	Asn	Thr	
Gly 525	Asn	Ser	His	Tyr	Thr 530	His	Ile	Glu	Ala	Thr 535	Val	Ser	Gly	Gly	Phe 540	
Tyr	Gly	Lys	Asn	Ala 545	Ile	Glu	Met	Gly	Gly 550	Ser	Phe	Ser	Phe	Pro 555	Gly	
Asn	Ala	Pro	Glu 560	Gly	Lys	Gln	Glu	Lys 565	Ala	Ser	Val	Val	Phe 570	Gly	Ala	
Lys	Arg	Gln 575	Gln	Leu	Val	Gln										
(2)	INFO	ORMAT	NOI	POUF	LA	SEQ	ID N	10: 5	i :							
	(i)	(A (E (C	L) LO B) TY C) NO	NGUE PE: MBRE	UR: acio DE	ES DE 2255 de nu BRIN	pai cléi S: s	res que simpl	de b .e		i					
	(ii)	TYP	E DE	MOI	ECUI	E: A	DN (génc	miqu	ıe)						
	(vi)			GANI		N.	meni	ngit	idis	;						
	(ix)	(A) NO	M/CI	E: π	ADD nat_p nT: 1	epti	de	Æ:							
	(ix)	(A) NO	M/CI	E: C	ADD DS IT: 1			E:							
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	5:				
						ACG Thr										48
						AAA Lys										96
						GGC										144

- 48 -

CG(Arg	G CGC J Arc	Asr	TGG Trp	CAT His	CCG Pro	CAG Gln 55	Ala	AAT Asr	CCT Pro	AAA Lys	A GAA Glu 60	Asp	GAC	ATA	AAA : Lys	192
CTI Leu 65	ı Ser	GAA Glu	AAT Asn	GAT Asp	TGG Trp 70	Glu	GCG Ala	ACA Thr	GGA Gly	TTG Leu 75	Pro	GGC Gly	AAT Asn	CCC Pro	AAA Lys 80	240
AAC Asn	TTA Leu	Pro	GAG Glu	CGA Arg 85	Gln	AAA Lys	TCG Ser	GTT Val	ATT Ile 90	GAA Glu	AAA Lys	GTA Val	AAA Lys	ACA Thr 95	GGC	288
AGC Ser	GAC Asp	AGC Ser	AAT Asn 100	ATT Ile	TAT Tyr	TCT Ser	TCC Ser	CCC Pro 105	TAT Tyr	CTC Leu	ACG Thr	CAA Gln	TCA Ser 110	Asn	CAT His	336
CAA Gln	AAC Asn	GGC Gly 115	Ser	GCA Ala	AAC Asn	CAA Gln	CCA Pro 120	AAA Lys	AAT Asn	GAA Glu	GTA Val	AAA Lys 125	GAT Asp	TAT Tyr	AAA Lys	384
GAG Glu	TTC Phe 130	AAA Lys	TAT Tyr	GTT Val	TAT Tyr	TCC Ser 135	GGT Gly	TGG Trp	TTT Phe	TAC Tyr	AAA Lys 140	CAC His	GCT Ala	AAA Lys	CTC Leu	432
GAA Glu 145	Ile	ATA Ile	AAA Lys	GAA Glu	AAC Asn 150	AAC Asn	TTA Leu	ATT Ile	AAG Lys	GGT Gly 155	GCA Ala	AAG Lys	AGC Ser	GGC Gly	GAC Asp 160	480
GAC Asp	GGT Gly	TAT Tyr	ATC Ile	TTT Phe 165	TAT Tyr	CAC His	GGT Gly	GAA Glu	AAA Lys 170	CCT Pro	TCC Ser	CGA Arg	CAA Gln	CTT Leu 175	CCC Pro	528
GTT Val	TCT Ser	GGA Gly	GAA Glu 180	GTT Val	ACC Thr	TAC Tyr	AAA Lys	GGC Gly 185	GTA Val	TGG Trp	CAT His	TTT Phe	GTA Val 190	ACC Thr	GAT Asp	576
ACG Thr	AAA Lys	CAG Gln 195	GGA Gly	CAA Gln	AAA Lys	TTT Phe	AAC Asn 200	GAT Asp	ATT Ile	CTT Leu	GGA Gly	ACC Thr 205	TCA Ser	AAA Lys	AAA Lys	624
CAA Gln	GGC Gly 210	GAC Asp	AGG Arg	TAT Tyr	AGC Ser	GGA Gly 215	TTT Phe	CCG Pro	GGT Gly	GAT Asp	GAC Asp 220	GGC Gly	GAA Glu	GAA Glu	TAT Tyr	672
TCC Ser 225	AAT Asn	AAA Lys	AAT Asn	GAA Glu	GCG Ala 230	ACT Thr	TTA Leu	CAA Gln	GGC Gly	AGT Ser 235	CAA Gln	GAG Glu	GGT Gly	TAT Tyr	GGT Gly 240	720
TTT Phe	ACC Thr	TCA Ser	AAT Asn	TTA Leu 245	AAA Lys	GTG Val	GAT Asp	TTC Phe	AAT Asn 250	AAG Lys	AAA Lys	AAA Lys	TTG Leu	ACG Thr 255	GGT Gly	768
GAA Glu	TTG Leu	ATA Ile	CGC Arg 260	AAT Asn	AAT Asn	AGA Arg	Val	ACA Thr 265	AAC Asn	GCT Ala	ACT Thr	GCT Ala	AAC Asn 270	GAT Asp	AAA Lys	816
TAC Tyr	ACC Thr	ACC Thr 275	CAA Gln	TAT Tyr	TAC Tyr	Ser	CTT Leu 280	GAG Glu	GCT Ala	CAA Gln	GTA Val	ACA Thr 285	GGC Gly	AAC Asn	CGC A rg	864
TTC Phe	AAC Asn 290	GGC Gly	AAG Lys	GCA Ala	Thr	GCA Ala 295	ACC Thr	GAC Asp	AAA Lys	CCT Pro	GGC Gly 300	ACT Thr	GGA Gly	GAA Glu	ACC Thr	912

- 49 -

AA/ Lys 305	Gli	A CA' n Hi:	r cco	C TTT	r GTT Val 310	. Ser	GAC Asp	TC(G TCT r Ser	TCT Ser 315	Leu	AGC Ser	GGC Gly	GG(TTT Phe 320	960
TTC Phe	GGC Gly	C CCC	G AAC	G GGT G Gly 325	, Glu	GAA Glu	TTG Leu	GCI	TTC Phe 330	Arg	TTT Phe	TTC Leu	AGC Ser	AAC Asn 335	GAT Asp	1008
CAA Gln	AAA Lys	A GTT	GCC L Ala 340	Val	GTC Val	GGC Gly	AGC Ser	GCG Ala 345	Lys	ACC Thr	CAA Gln	GAC Asp	AAA Lys 350	GCC	GCA Ala	1056
AAT Asn	GGC	AAT Asr 355	Thr	GCG Ala	GCG Ala	GCT Ala	TCA Ser 360	GGC Gly	GGC Gly	ACA Thr	GAT Asp	GCG Ala 365	GCA Ala	GCA Ala	TCA Ser	1104
AAC Asn	GGT Gly 370	Ala	GCA Ala	GGC Gly	ACG Thr	TCG Ser 375	TCT Ser	GAA Glu	AAC Asn	AGT Ser	AAG Lys 380	CTG Leu	ACC Thr	ACG Thr	GTT Val	1152
TTG Leu 385	GAT Asp	GCG Ala	GTT Val	GAA Glu	TTG Leu 390	ACA Thr	CTA Leu	AAC Asn	GAC Asp	AAG Lys 395	AAA Lys	ATC Ile	AAA Lys	AAT Asn	CTC Leu 400	1200
GAC Asp	AAC Asn	TTC Phe	AGC Ser	AAT Asn 405	GCC Ala	GCC Ala	CAA Gln	CTG Leu	GTT Val 410	GTC Val	GAC Asp	GGC Gly	ATT Ile	ATG Met 415	ATT Ile	1248
CCG Pro	CTC Leu	CTG Leu	CCC Pro 420	GAG Glu	ACT Thr	TCC Ser	GAA Glu	AGT Ser 425	GGG Gly	AGC Ser	AAT Asn	CAG Gln	GCA Ala 430	GAT Asp	AAA Lys	1296
GGT Gly	AAA Lys	AAA Lys 435	GGT Gly	AAA Lys	AAC Asn	GGT Gly	AAA Lys 440	AAC Asn	GGC Gly	GGA Gly	ACA Thr	GAC Asp 445	TTT Phe	ACC Thr	TAC Tyr	1344
AAA Lys	ACA Thr 450	ACC Thr	TAC Tyr	ACG Thr	CCG Pro	AAA Lys 455	AAC Asn	GAT Asp	GAC Asp	AAA Lys	GAT Asp 460	ACC Thr	AAA Lys	GCC Ala	CAA Gln	1392
ACA Thr 465	GGT Gly	GCG Ala	GCA Ala	GGC Gly	TCT Ser 470	AGC Ser	GGC Gly	GCA Ala	CAA Gln	ACC Thr 475	GAT Asp	TTG Leu	GGT Gly	AAG Lys	GCG Ala 480	1440
GAC Asp	GTT Val	AAC Asn	GGC Gly	GGT Gly 485	AAG Lys	GCA Ala	GAA . Glu	ACA Thr	AAA Lys 490	ACC Thr	TAT Tyr	GAA Glu	Val	GAA Glu 495	GTC Val	1488
TGC Cys	TGT Cys	TCC Ser	AAC Asn 500	CTC Leu	AAT Asn	TAT Tyr	Leu	AAA Lys 505	TAC Tyr	GGA Gly	ATG Met	Leu	ACG Thr 510	CGT Arg	AAA Lys	1536
AAC Asn	AGC Ser	AAG Lys 515	TCC Ser	GCG Ala	ATG Met	Gln .	GCA Ala 520	GGA Gly	GGA .	AAC . Asn	Ser	AGT Ser 525	CAA Gln	GCT Ala	GAT Asp	1584
Ala	AAA Lys 530	ACG Thr	GAA Glu	CAA Gln	Val	GAA Glu 535	CAA /	AGT Ser	ATG '	Phe :	CTC Leu 540	CAA Gln	GGC Gly	GAG Glu	CGT Arg	1632
ACC Thr . 545	GAT Asp	GAA Glu	AAA Lys	Glu	ATT Ile 550	CCA /	AAC (Asn i	GAC Asp	CAA /	AAC (Asn '	GTC (Val '	GTT '	TAT (Arg	GGG Gly 560	1680

- 50 -

						GCC Ala										1728
						AAC Asn										1776
ACG Thr	AAA Lys	AAA Lys 595	ATT Ile	AAC Asn	GGC Gly	ACG Thr	TTA Leu 600	ACC Thr	GCT Ala	GAA Glu	AAC Asn	AGG Arg 605	CAG Gln	GAG Glu	GCA Ala	1824
						AAG Lys 615										1872
						GGT Gly										1920
						ATC Ile										1968
						GAG Glu										2016
GAT Asp	AAA Lys	CAA Gln 675	ACG Thr	GAA Glu	AAG Lys	GCA Ala	ACG Thr 680	GTT Val	GCA Ala	TCC Ser	GGC Gly	GAT Asp 685	GGA Gly	AAT Asn	TCA Ser	2064
GCA Ala	AGC Ser 690	AGC Ser	GCG Ala	ACC Thr	GTG Val	GTA Val 695	TTC Phe	GGT Gly	GCG Ala	AAA Lys	CGC Arg 700	CAA Gln	CAG Gln	CCT Pro	GTG Val	2112
CAA Gln 705	TAAC	TAAA	TG A	AGTT	стст	'G GG	TGGC	:GGCG	GCA	CGTT	'CGA	TCTT	'GATT	CT		2165
GTCG	ATAC	CG A	AGCC	cccc	G TC	CCGC	CCCA	AAA	TATO	AAG	ATGT	TTCT	TC C	GAAA	AACCG	2225
CAAG	CCCA	AA A	AGAC	CAAG	G CG	GATA	CGGT	•								2255

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 705 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:
- Cys Leu Gly Gly Gly Thr Phe Asp Leu Asp Ser Val Asp Thr Glu
 1 5 10 15
- Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys Pro
- Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu Lys

Arg Arg Asn Trp His Pro Gln Ala Asn Pro Lys Glu Asp Glu Ile Lys Leu Ser Glu Asn Asp Trp Glu Ala Thr Gly Leu Pro Gly Asn Pro Lys Asn Leu Pro Glu Arg Gln Lys Ser Val Ile Glu Lys Val Lys Thr Gly Ser Asp Ser Asn Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Gln Ser Asn His Gln Asn Gly Ser Ala Asn Gln Pro Lys Asn Glu Val Lys Asp Tyr Lys Glu Phe Lys Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe Tyr Lys His Ala Lys Leu Glu Ile Ile Lys Glu Asn Asn Leu Ile Lys Gly Ala Lys Ser Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Glu Lys Pro Ser Arg Gln Leu Pro Val Ser Gly Glu Val Thr Tyr Lys Gly Val Trp His Phe Val Thr Asp Thr Lys Gln Gly Gln Lys Phe Asn Asp Ile Leu Gly Thr Ser Lys Lys 200 Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Pro Gly Asp Asp Gly Glu Glu Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ala Thr Leu Gln Gly Ser Gln Glu Gly Tyr Gly 230 Phe Thr Ser Asn Leu Lys Val Asp Phe Asn Lys Lys Lys Leu Thr Gly Glu Leu Ile Arg Asn Asn Arg Val Thr Asn Ala Thr Ala Asn Asp Lys Tyr Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Glu Ala Gln Val Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Lys Ala Thr Ala Thr Asp Lys Pro Gly Thr Gly Glu Thr Lys Gln His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe 310 Phe Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asn Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Gln Asp Lys Ala Ala 345 Asn Gly Asn Thr Ala Ala Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val

380

- 52 -

Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys Ile Lys Asn Leu 395 Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile 405 Pro Leu Leu Pro Glu Thr Ser Glu Ser Gly Ser Asn Gln Ala Asp Lys Gly Lys Lys Gly Lys Asn Gly Lys Asn Gly Gly Thr Asp Phe Thr Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala Gln Thr Gly Ala Ala Gly Ser Ser Gly Ala Gln Thr Asp Leu Gly Lys Ala Asp Val Asn Gly Gly Lys Ala Glu Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys 500 505 Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg 535 Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Asn Asp Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile Ala Ser Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asn Ala Thr Ser Gly Asn Arg Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Asp Thr Lys Lys Ile Asn Gly Thr Leu Thr Ala Glu Asn Arg Gln Glu Ala Thr Phe Thr Ile Asp Gly Lys Ile Glu Gly Asn Gly Phe Ser Gly Thr 615 Ala Lys Thr Ala Asp Leu Gly Phe Asp Leu Asp Gln Ser Asn Thr Thr Gly Thr Pro Lys Ala Tyr Ile Thr Asp Ala Lys Val Gln Gly Gly Phe 650 Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu Gly Gly Trp Phe Ala Tyr Pro Gly Asp Lys Gln Thr Glu Lys Ala Thr Val Ala Ser Gly Asp Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala Lys Arg Gln Gln Pro Val 695 Gln

705

- 53 -

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:

	i)		ARACT (A) I (B) T (C) N	ONGU YPE: IOMBE	JEUR: aci RE DE	211 de n BRI	4 pa uclé NS:	ires ique simp	de e ole		es					
	(ii	.) TY	PE D	E MC	LECU	LE:	ADN	(gén	omic	jue)						
	(vi		RIGIN (A) C (B) S	RGAN			men	ingi	tidi	.s						
	(ix	(RACT A) N B) E	OM/C	LE:	mat_	pept	ide	LE:							
	(ix	(RACT A) N B) E	OM/C	LE:	CDS			LE:							
	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	7:				
TGT Cys 1	TTG Leu	GGT Gly	GGC Gly	GGC Gly 5	GGC Gly	ACG Thr	TTC Phe	GAT Asp	CTT Leu 10	Asp	TCT Ser	GTC Val	GAT Asp	ACC Thr 15	GAA Glu	48
GCC Ala	CCG Pro	CGT Arg	CCC Pro 20	GAC Asp	CCA Pro	AAG Lys	TAT Tyr	CAA Gln 25	GAT Asp	GTT Val	TCT Ser	TCC Ser	GAA Glu 30	AAA Lys	CCG Pro	96
CAA Gln	GCC Ala	CAA Gln 35	AAA Lys	GAC Asp	CAA Gln	GGC Gly	GGA Gly 40	TAC Tyr	GGT Gly	TTT Phe	GCG Ala	ATG Met 45	AGG Arg	TTG Leu	AAA Lys	144
CGG Arg	AGG Arg 50	AAT Asn	TGG Trp	TAT Tyr	TCC Ser	GCA Ala 55	GCA Ala	AAA Lys	GAA Glu	GAC Asp	GAG Glu 60	GTT Val	AAA Lys	CTG Leu	AAC Asn	192
GAG Glu 65	AGT Ser	GAT Asp	TGG Trp	GAG Glu	ACG Thr 70	ACA Thr	GGA Gly	TTG Leu	CCG Pro	ACA Thr 75	GAA Glu	CCC Pro	AAG Lys	AAA Lys	CTG Leu 80	240
CCA Pro	TTA Leu	AAA Lys	CAA Gln	GAA Glu 85	TCC Ser	GTC Val	ATT Ile	TCA Ser	AAA Lys 90	GTA Val	CAA Gln	GCA Ala	AAC Asn	AAT Asn 95	GGC Gly	288
GAC Asp	AAC Asn	AAT Asn	ATT Ile 100	TAC Tyr	ACT	TCC Ser	CCC Pro	TAT Tyr 105	CTC Leu	ACG Thr	CAA Gln	TCA Ser	AAC Asn 110	CAT His	CAA Gln	336
AAT Asn	AGC Ser	AGC Ser 115	ATT Ile	AAT Asn	GGC Gly	GGT Gly	GCA Ala 120	AAC Asn	CTG Leu	CCA Pro	AAA Lys	AAC Asn 125	GAA Glu	GTA Val	ACA Thr	384
AAT Asn	TAT Tyr 130	AAA Lys	GAT Asp	TTC Phe	AAA Lys	TAT Tyr 135	GTT Val	TAT Tyr	TCC Ser	GGC Gly	TGG Trp 140	TTT Phe	TAT Tyr	AAA Lys	CAT His	432
GCT Ala 145	AAA Lys	AAC Asn	GAA Glu	ATC Ile	ATA Ile 150	AGA Arg	GAA Glu	AAC Asn	AGC Ser	TCA Ser 155	ATT Ile	AAG Lys	GGT Gly	GCA Ala	AAG Lys 160	480

- 54 -

AAC Asn	GG(GAC Asp	GA(o GI	y Ty:	r ATC	TTT	Г ТА′ ⊇ Ту:	T CAC	C GGC s Gly	C AA	A GAZ s Glu	A CC	T TC	C CGA r Arg	528
				165	5				170)				17	5	
CAA Gln	CTT Leu	CCC Pro	GCT Ala 180	ı Sei	GG# Gly	ACA / Thr	GTI Val	Th:	Туг	Lys	GG?	r GTO y Val	TG0 Trp	Hi.	T TTT s Phe	576
GCG Ala	ACC Thr	GAT Asp 195	Val	Lys	AAA Lys	TCC Ser	CAA Gln 200	Asr	TTT Phe	CGC Arg	GAT Asp	T ATT	Ile	CA(G CCT	624
TCG Ser	AAA Lys 210	Lys	CAA Gln	GGC	GAC Asp	AGG Arg 215	TAT Tyr	AGC	GGA Gly	TTT Phe	TCG Ser 220	Gly	GAT Asp	GAT	GAT Asp	672
GAA Glu 225	CAA Gln	TAT Tyr	TCT Ser	AAT Asn	AAA Lys 230	Asn	GAA Glu	TCC Ser	ATG Met	CTG Leu 235	AAA Lys	GAT Asp	GGT Gly	CA/ Glr	A GAG Glu 240	720
GGT Gly	TAT Tyr	GGT Gly	TTT Phe	ACC Thr 245	TCG Ser	AAT Asn	TTA Leu	GAA Glu	GTG Val 250	GAT Asp	TTC Phe	GGC Gly	AGT Ser	AAA Lys 255	AAA Lys	768
TTG Leu	ACG Thr	GGT Gly	AAA Lys 260	TTA Leu	ATA Ile	CGC Arg	AAT Asn	AAT Asn 265	AGA Arg	GTT Val	ACA Thr	AAC Asn	GCT Ala 270	CCT Pro	ACT Thr	816
AAC Asn	GAT Asp	AAA Lys 275	TAC Tyr	ACC Thr	ACC Thr	CAA Gln	TAC Tyr 280	TAC Tyr	AGC Ser	CTT Leu	GAT Asp	GCC Ala 285	CAA Gln	ATA Ile	ACA Thr	864
GGC Gly	AAC Asn 290	CGC Arg	TTC Phe	AAC Asn	GGT Gly	AAG Lys 295	GCG Ala	ATA Ile	CGG Arg	ACC Thr	GAC Asp 300	AAA Lys	CCC Pro	GAC Asp	ACT Thr	912
GGA Gly 305	GGA Gly	ACC Thr	AAA Lys	CTA Leu	CAT His 310	CCC Pro	TTT Phe	GTT Val	TCC Ser	GAC Asp 315	TCG Ser	TCT Ser	TCT Ser	TTG Leu	AGC Ser 320	960
GGC (GGC Gly	TTT Phe	TTC Phe	GGT Gly 325	CCG Pro	AAG Lys	GGT Gly	GAG Glu	GAA Glu 330	TTG Leu	GGT Gly	TTC Phe	CGC Arg	TTT Phe 335	TTG Leu	1008
AGC (Ser /	GAC Asp	GAT Asp	AAA Lys 340	.AAA Lys	GTT Val	GCG Ala	GTT Val	GTC Val 345	GGC Gly	AGC Ser	GCG Ala	AAA Lys	ACC Thr 350	AAA Lys	GAC Asp	1056
AAA A Lys 1	Chr	GAA Glu 355	AAT Asn	GGC Gly	GCG Ala	Val .	GCT Ala 360	TCA Ser	GGC Gly	GGC Gly	ACA Thr	GAT Asp 365	GCG Ala	GCA Ala	GCA Ala	1104
TCA A	AAC Asn 370	GGT Gly	GCG Ala	GCA Ala	Gly	ACG Thr :	TCG Ser	TCT Ser	GAA Glu	Asn	AGT Ser 380	AAG Lys	CTG Leu	ACC Thr	ACG Thr	1152
GTT T Val I 385	TTG (Leu)	GAT (GCG Ala	Val	GAG Glu 390	CTG /	AAA (Lys)	TTG Leu	Gly .	GAT A Asp :	AAG Lys	GAA Glu	GTC Val	CAA Gln	AAG Lys 400	1200
CTC G Leu A	AC /	AAC :	Phe :	AGC Ser 405	AAC (Asn)	GCC (Ala /	GCC (Ala (Gln	CTG (Leu '	GTT (Val '	STC Val	GAC (Asp (Gly	ATT Ile 415	ATG Met	1248

ATT Ile	CCG Pro	CTC Leu	TTG Leu 420	Pro	GAG Glu	GCT Ala	TCC Ser	GAA Glu 425	Ser	GGG	AAC Asn	: AAT Asn	CAA Gln 430	Ala	AAT Asn	:	1296
CAA Gln	GGT Gly	ACA Thr 435	Asn	GGC Gly	GGA Gly	ACA Thr	GCC Ala 440	TTT Phe	ACC Thr	CGC Arg	AAA Lys	TTT Phe 445	Asp	CAC His	ACG Thr	:	1344
CCG Pro	GAA Glu 450	Ser	GAT Asp	AAA Lys	AAA Lys	GAC Asp 455	GCC Ala	CAA Gln	GCA Ala	GGT Gly	ACG Thr 460	CAG Gln	ACG Thr	AAT Asn	GGG Gly	1	1392
						ACG Thr										1	440
ACC Thr	TAT Tyr	GAA Glu	GTC Val	GAA Glu 485	GTC Val	TGC Cys	TGT Cys	TCC Ser	AAC Asn 490	CTC Leu	AAT Asn	TAT Tyr	CTG Leu	AAA Lys 495	TAC Tyr	1	488
GGA Gly	ATG Met	TTG Leu	ACG Thr 500	CGC Arg	AAA Lys	AAC Asn	AGC Ser	AAG Lys 505	TCC Ser	GCG Ala	ATG Met	CAG Gln	GCA Ala 510	GGA Gly	GAA Glu	1	536
AGC Ser	AGT Ser	AGT Ser 515	CAA Gln	GCT Ala	GAT Asp	GCT Ala	AAA Lys 520	ACG Thr	GAA Glu	CAA Gln	GTT Val	GAA Glu 525	CAA Gln	AGT Ser	ATG Met	1	584
TTC Phe	CTC Leu 530	CAA Gln	GGC Gly	GAG Glu	CGC Arg	ACC Thr 535	GAT Asp	GAA Glu	AAA Lys	GAG Glu	ATT Ile 540	CCA Pro	AGC Ser	GAG Glu	CAA Gln	1	632
AAC Asn 545	ATC Ile	GTT Val	TAT Tyr	CGG Arg	GGG Gly 550	TCT Ser	TGG Trp	TAC Tyr	GGA Gly	TAT Tyr 555	ATT Ile	GCC Ala	AAC Asn	GAC Asp	AAA Lys 560	1	680
AGC Ser	ACA Thr	AGC Ser	TGG Trp	AGC Ser 565	GGC Gly	AAT Asn	GCT Ala	TCC Ser	AAT Asn 570	GCA Ala	ACG Thr	AGT Ser	GGC Gly	AAC Asn 575	AGG Arg	1	728
GCG Ala	GAA Glu	TTT Phe	ACT Thr 580	GTG Val	AAT Asn	TTT Phe	Ala	GAT Asp 585	AAA Lys	AAA Lys	ATT Ile	ACT Thr	GGT Gly 590	ACG Thr	TTA Leu	1	776
ACC Thr	GCT Ala	GAC Asp 595	AAC Asn	AGG Arg	CAG Gln	GAG Glu	GCA Ala 600	ACC Thr	TTT Phe	ACC Thr	ATT Ile	GAT Asp 605	GGT Gly	AAT Asn	ATT Ile	18	824
AAG Lys	GAC Asp 610	AAC Asn	GGC Gly	TTT Phe	Glu	GGT Gly 615	ACG Thr	GCG Ala	AAA Lys	ACT Thr	GCT Ala 620	GAG Glu	TCA Ser	GGT Gly	TTT Phe	11	872
GAT Asp 625	CTC Leu	GAT Asp	CAA . Gln	Ser	AAT Asn 630	ACC Thr	ACC Thr	CGC Arg	Thr	CCT Pro 635	AAG Lys	GCA Ala	TAT Tyr	ATC Ile	ACA Thr 640	19	920
GAT Asp	GCC Ala	AAG Lys	Val	CAG Gln 645	GGC Gly	GGT Gly	TTT Phe	Tyr	GGG Gly 650	CCC Pro	AAA Lys	GCC Ala	GAA Glu	GAG Glu 655	TTG Leu	19	968
GGC Gly		Trp					Gly .					Lys				20	016

2064

2114

- 56 -

AA' As:	T GC. n Al	A TC a Se 67	r Gl	C AA y As:	T AG n Se	C AG r Se	T GC r Ala 680	a Th	T GT r Va	C GT. l Va	A TT l Ph	C GG e Gl 68	y Al	G AA a Ly:	A CGC s Arg
CA)	A CAC n Gl: 690	n Pr	r GT(G CG	A TAI	ACGC	AAGC	CCA	AAAA	GAC (CAAG	GCGG	AT A	CGGT	
(2)	INI	FORM	OITA	POI	JR LA	A SEC	Q ID	NO:	8:						
			(A) I (B) T	LONGU	JEUR:	693 de a	5 DE 3 aci aminé 1: li	des	amir	ENCE : nés	:				
							prot								
C++-							SEQU								
Cys 1	rev	г сту	GIA	5 GI	GIY	Thr	Phe	Asp	Leu 10		Ser	: Val	Asp	Thr 15	Glu
Ala	Pro	Arg	Pro 20	Asp	Pro	Lys	Tyr	Gln 25		Val	Ser	Ser	Glu 30	Lys	Pro
Gln	Ala	Gln 35	Lys	Asp	Gln	Gly	Gly 40	Туr	Gly	Phe	Ala	Met 45	Arg	Leu	Lys
Arg	Arg 50	Asn	Trp	Tyr	Ser	Ala 55		Lys	Glu	Asp	Glu 60		Lys	Leu	Asn
Glu 65	Ser	Asp	Trp	Glu	Thr 70	Thr	Gly	Leu	Pro	Thr 75	Glu	Pro	Lys	Lys	Leu 80
Pro	Leu	Lys	Gln	Glu 85	Ser	Val	Ile	Ser	Lys 90	Val	Gln	Ala	Asn	Asn 95	Gly
Asp	Asn	Asn	Ile 100	Tyr	Thr	Ser	Pro	Tyr 105	Leu	Thr	Gln	Ser	Asn 110	His	Gln
Asn	Ser	Ser 115	Ile	Asn	Gly	Gly	Ala 120	Asn	Leu	Pro	Lys	Asn 125	Glu	Val	Thr
Asn	Tyr 130	Lys	Asp	Phe	Lys	Tyr 135	Val	Tyr	Ser	Gly	Trp 140	Phe	Tyr	Lys	His
Ala 145	Lys	Asn	Glu	Ile	Ile 150	Arg	Glu	Asn	Ser	Ser 155	Ile	Lys	Gly	Ala	Lys 160
Asn	Gly	Asp	Asp	Gly 165	Tyr	Ile	Phe	Tyr	His 170	Gly	Lys	Glu	Pro	Ser 175	Arg
Gln	Leu	Pro	Ala 180	Ser	Gly	Thr	Val	Thr 185	Tyr	Lys	Gly	Val	Trp 190	His	Phe
Ala	Thr	Asp 195	Val	Lys	Lys	Ser	Gln 200	Asn	Phe	Arg	Asp	Ile 205	Ile	Gln	Pro
Ser	Lys 210	Lys	Gln	Gly	Asp	Arg 215	Tyr	Ser	Gly	Phe	Ser 220	Gly	Asp	Asp	Asp
Glu 225	Gln	Tyr	Ser	Asn	Lys 230	Asn	Glu	Ser	Met	Leu 235	Lys	Asp	Gly	Gln	Glu 240

Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Gly Ser Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Arg Val Thr Asn Ala Pro Thr Asn Asp Lys Tyr Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Asp Ala Gln Ile Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Lys Ala Ile Arg Thr Asp Lys Pro Asp Thr Gly Gly Thr Lys Leu His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asp Asp Lys Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp 345 Lys Thr Glu Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu Val Gln Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Asn Asn Gln Ala Asn 425 Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe Asp His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr 490 Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Glu Ser Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Ser Glu Gln 535 Asn Ile Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly Tyr Ile Ala Asn Asp Lys Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asn Ala Thr Ser Gly Asn Arg 565 570

- 58 -

Ala	a Glu	. Phe	Thr 580	Val	Asn	Phe	Ala	Asp 585	Lys	Lys	īle	≘ Thi	Gl ₂		r Leu	
Thi	Ala	Asp 595	Asn	Arg	Gln	Glu	Ala 600	Thr	Phe	Thr	Ile	Asp 605		y Ası	n Ile	
Lys	610	Asn	Gly	Phe	Glu	Gly 615	Thr	Ala	Lys	Thr	Ala 620		Ser	Gly	/ Phe	
Asp 625	Leu	Asp	Gln	Ser	Asn 630	Thr	Thr	Arg	Thr	Pro 635		Ala	Tyr	Ile	Thr 640	
Asp	Ala	Lys	Val	Gln 645	Gly	Gly	Phe	Tyr	Gly 650	Pro	Lys	Ala	Glu	Glu 655		
Gly	Gly	Trp	Phe 660	Ala	Tyr	Pro	Gly	Asp 665	Lys	Gln	Thr	Lys	Asn 670		Thr	
Asn	Ala	Ser 675	Gly	Asn	Ser	Ser	Ala 680	Thr	Val	Val	Phe	Gly 685	Ala	Lys	Arg	
Gln	Gln 690	Pro	Val	Arg												
(2)	INFO	ORMAT	'ION	POUF	LA	SEQ	ID N	10: 9):							
	(i)	(B (C	ACTE) LO) TY) NO	NGUE PE: MBRE	UR: acid DE	2114 e nu BRIN	pai cléi S: s	res que impl	de b	E: pases	i					
	(ii)	TYP	E DE	MOL	ECUL	E: A	DN (géno	miqu	e)						
	(vi)	ORI (A (B	GINE) OR() SO(GANI	SME: : S3	N. 1 032	meni	ngit	idis							
	(ix)	CAR (A (B	ACTEI) NOI) EMI	M/CL	E: ma	at p	epti	de	E:							
	(ix)		ACTEI) NON) EMI	1/CL	E: CI	DS			E:							
	(xi)	DESC	CRIPT	rion	DE 1	LA SI	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	9:				
TGT Cys 1	TTG Leu	GGC (GGA G	SGC (Sly (GGC (Gly (GGC A	AGT : Ser :	TTC (GAT Asp	CTT (Leu)	GAT Asp	TCT Ser	GTC Val	GAT Asp 15	ACC Thr	48
GAA (GCC (Ala I	CCG (Pro A	GT C Arg F 20	cc (GCG (CCA A	AAG :	FAT (Fyr (CAA (Gln)	GAT (GTT '	TCT Ser	TCC Ser 30	GAA Glu	AAA Lys	96
CCG (CAA (Gln /	SCC C Ala G 35	:AA A iln L	AA (SAC (CAA G	GC (Gly (40	GGA 1	TAC (Tyr (GGT 1	TTT (GCG A Ala I 45	ATG . Met .	AGG Arg	TTG Leu	144
AAA (Lys)	CGG A Arg A 50	AGG A	AT T sn T	GG 1	AT C	CG Tro S	CG C	CA A	VAA (GAA A Glu A	AAC (Asn (GAG (Glu \	STT . Val :	AAA Lys	CTG Leu	192

AA: Asi 6:	n Glu	G AG	r GAI r Asp	TGC Trp	G GAG Glu 70	Thr	ACA Thr	GGA Gly	A TTO Y Leu	G CCA 1 Pro 75	Ser	AAT Asr	CCC Pro	Lys	A AAC s Asn 80	240
TT <i>l</i> Let	A CCI	GAC Glu	G CGA 1 Arg	CAG Glr 85	Lys	TCG Ser	GTT Val	ATT Ile	GAT Asp 90	Gln	GTA Val	GAA Glu	ACA Thr	A GAT Asp 95	GGC Gly	288
GAC Asp	AGC Ser	AAT Asr	AAC Asn 100	Ser	AAT Asn	ATT Ile	TAT	TCT Ser 105	Ser	Pro	TAT	CTC	ACC Thr 110	Glr	A TCA Ser	336
AAC Asn	CAT His	CAA Gln 115	Asn	GGC Gly	AAC Asn	ACT Thr	GGC Gly 120	Asn	GGT Gly	GTA Val	AAC Asn	CAA Gln 125	Pro	AAA Lys	AAC Asn	384
GAA Glu	GTA Val 130	Thr	GAT Asp	TAC Tyr	AAA Lys	AAT Asn 135	TTT Phe	AAA Lys	TAT Tyr	GTT Val	TAT Tyr 140	TCC Ser	GGC Gly	TGG Trp	TTT Phe	432
TAC Tyr 145	Lys	CAC His	GCC Ala	AAA Lys	CGA Arg 150	GAG Glu	GTT Val	AAC Asn	TTA Leu	GCG Ala 155	Val	GAA Glu	CCT Pro	AAA Lys	ATT Ile 160	480
GCA Ala	AAA Lys	AAC Asn	GGC Gly	GAC Asp 165	GAC Asp	GGT Gly	TAT Tyr	ATC Ile	TTC Phe 170	TAT Tyr	CAC His	GGT Gly	AAA Lys	GAC Asp 175	CCT Pro	528
TCC Ser	CGA Arg	CAA Gln	CTT Leu 180	CCC Pro	GCT Ala	TCT Ser	GGA Gly	AAA Lys 185	ATT Ile	ACC Thr	TAT Tyr	AAA Lys	GGT Gly 190	GTG Val	TGG Trp	576
CAT His	TTT Phe	GCG Ala 195	ACC Thr	GAT Asp	ACA Thr	AAA Lys	AGG Arg 200	GGT Gly	CAA Gln	AAA Lys	TTT Phe	CGT Arg 205	GAA Glu	ATT Ile	ATC Ile	624
CAA Gln	CCT Pro 210	TCA Ser	AAA Lys	AAT Asn	CAA Gln	GGC Gly 215	GAC Asp	AGA Arg	TAT Tyr	AGC Ser	GGA Gly 220	TTT Phe	TCG Ser	GGT Gly	GAT Asp	672
GAT Asp 225	GAT Asp	GAA Glu	CAA Gln	TAT Tyr	TCT Ser 230	AAT Asn	AAA Lys	AAC Asn	GAA Glu	TCC Ser 235	ATG Met	CTG Leu	AAA Lys	GAT Asp	GGT Gly 240	720
CAT His	GAA Glu	GGT Gly	TAT Tyr	GGT Gly 245	TTT Phe	GCC Ala	TCG Ser	AAT Asn	TTA Leu 250	GAA Glu	GTG Val	GAT Asp	TTC Phe	GAC Asp 255	AAT Asn	768
AAA Lys	AAA Lys	TTG Leu	ACG Thr 260	GGT Gly	AAA Lys	TTA Leu	Ile	CGC Arg 265	AAT Asn	AAT Asn	GCG Ala	AAC Asn	CAA Gln 270	AAT Asn	AAT Asn	816
AAT Asn	ACT Thr	AAT Asn 275	AAT Asn	GAC Asp	AAA Lys	CAC His	ACC Thr 280	ACC Thr	CAA Gln	TAC Tyr	TAC Tyr	AGC Ser 285	CTT Leu	GAT Asp	GCG Ala	864
ACG Thr	CTT Leu 290	AAG Lys	GGA Gly	AAC Asn	Arg	TTC Phe 295	AGC Ser	GGA Gly	AAA Lys	GCG Ala	GAA Glu 300	GCA Ala	ACC Thr	GAC Asp	AAA Lys	912
CCC Pro 305	AAA Lys	AAC Asn	GAC Asp	Gly	GAA Glu 310	ACC Thr	AAG Lys	GAA Glu	His	CCC Pro 315	TTT Phe	GTT Val	TCC Ser	GAC Asp	TCG Ser 320	960

- 60 -

TCT Ser	TC1	TTC Leu	G AGO	GGG Gl ₃ 325	/ Gly	TTT Phe	TTC Phe	C GG(≥ Gl ₂	C CCC 7 Pro 330	Glr	GG Gly	r GAG	G GAZ	A TT u Le	G GGT 1 Gly	1008
TTC Phe	CGC Arg	TTI Phe	TTG Leu 340	Ser	AAC Asr	GAT Asp	CAA Gln	A AAA Lys 345	: Val	GCC Ala	GTI Val	GTC Val	GG(G1)	y Se	GCG Ala	1056
AAA Lys	ACC Thr	AAA Lys 355	Asp	Lys	CCC Pro	GCA Ala	AAT Asn 360	Gly	AAT Asn	ACT Thr	GCG	GAG Glu 365	Ala	TCA Sea	GGC Gly	1104
GGC Gly	ACA Thr 370	Asp	GCG	GCA Ala	GCA Ala	TCG Ser 375	GGC Gly	GGT	GCG	GCA Ala	GGC Gly 380	Thr	TCG Ser	TCT Ser	GAA Glu	1152
AAC Asn 385	AGT Ser	AAG Lys	CTG Leu	ACC Thr	ACG Thr 390	Val	TTG Leu	GAT Asp	GCG Ala	GTC Val 395	GAG Glu	CTG Leu	ACG Thr	CAC His	GGC Gly 400	1200
GGC Gly	ACA Thr	GCA Ala	ATC Ile	AAA Lys 405	AAT Asn	CTC Leu	GAC Asp	AAC Asn	TTC Phe 410	AGC Ser	AAT Asn	GCC Ala	GCC Ala	CAA Gln 415	CTG Leu	1248
GTT Val	GTC Val	GAC Asp	GGC Gly 420	ATT Ile	ATG Met	ATT Ile	CCG Pro	CTC Leu 425	CTG Leu	CCT Pro	CAA Gln	AAT Asn	TCA Ser 430	ACA Thr	GGC Gly	1296
AAA Lys	AAT Asn	AAT Asn 435	CAG Gln	CCC Pro	GAT Asp	CAA Gln	GGT Gly 440	AAA Lys	AAC Asn	GGC Gly	GGA Gly	ACA Thr 445	GCC Ala	TTT Phe	ATC Ile	1344
TAT Tyr	AAA Lys 450	ACG Thr	ACC Thr	TAC Tyr	ACG Thr	CCG Pro 455	AAA Lys	AAC Asn	GAT Asp	GAC Asp	AAA Lys 460	GAT Asp	ACC Thr	AAA Lys	GCC Ala	1392
CAA Gln 465	ACA Thr	GTC Val	ACG Thr	GGC Gly	GGC Gly 470	ACG Thr	CAA Gln	ACC Thr	GCT Ala	TCA Ser 475	AAT Asn	ACG Thr	GCA Ala	GGT Gly	GAT Asp 480	1440
GCC Ala	AAT Asn	GGC Gly	AAA Lys	ACA Thr 485	AAA Lys	ACC Thr	TAT Tyr	GAA Glu	GTC Val 490	GAA Glu	GTC Val	TGC Cys	TGT Cys	TCC Ser 495	AAC Asn	1488
CTC . Leu .	AAT Asn	TAT Tyr	CTG Leu 500	AAA Lys	TAC Tyr	GGG Gly	TTG Leu	CTG Leu 505	ACG Thr	CGC Arg	AAA Lys	ACT Thr	GCC Ala 510	GGC Gly	AAC Asn	1536
ACG Thr	GTG Val	GGA Gly 515	AGC Ser	GGC Gly	AAC Asn	AGC Ser	AGC Ser 520	CCA Pro	ACC Thr	GCC Ala	GCC Ala	GCC Ala 525	CAA Gln	ACG Thr	GAC Asp	1584
GCG (CAG Gln 530	AGT . Ser :	ATG Met	TTC Phe	CTC Leu	CAA Gln 535	GGC Gly	GAG Glu	CGC . Arg	Thr .	GAT Asp 540	GAA Glu	AAC Asn	AAG Lys	ATT Ile	1632
CCA Pro S	AGC Ser	GAG Glu	CAA . Gln .	Asn	GTC Val 550	GTT Val	TAT Tyr .	CGG Arg	Gly	TCT Ser S	TGG Trp	TAC Tyr	GGG Gly	CAT His	ATT Ile 560	1680
GCC A	AGC . Ser	AGC / Ser '	Thr .	AGC Ser 565	TGG . Trp	AGC (GGC .	Asn .	GCT S Ala : 570	TCT (GAT . Asp	AAA Lys	GAG Glu	GGC Gly 575	GGC Gly	1728

AAC Asn	AGG Arg	GCG Ala	GAA Glu 580	Phe	ACT Thr	GTG Val	AAT Asn	TTT Phe 585	Gly	GAG Glu	AAA Lys	AAA Lys	ATT Ile 590	Thr	GGC Gly	17	76
ACG Thr	TTA Leu	ACC Thr 595	GCT Ala	GAA Glu	AAC Asn	AGG Arg	CAG Gln 600	GAG Glu	GCA Ala	ACC Thr	TTT Phe	ACC Thr 605	ATT Ile	GAT Asp	GGT Gly	182	24
AAG Lys	ATT Ile 610	GAG Glu	GGC Gly	AAC Asn	GGT Gly	TTT Phe 615	TCC Ser	GGT Gly	ACG Thr	GCA Ala	AAA Lys 620	ACT Thr	GCT Ala	GAA Glu	TTA Leu	187	72
GGT Gly 625	TTT Phe	GAT Asp	CTC Leu	GAT Asp	CAA Gln 630	AAA Lys	AAT Asn	ACC Thr	ACC Thr	CGC Arg 635	ACG Thr	CCT Pro	AAG Lys	GCA Ala	TAT Tyr 640	192	20
ATC Ile	ACA Thr	GAT Asp	GCC Ala	AAG Lys 645	GTA Val	AAG Lys	GGC Gly	GGT Gly	TTT Phe 650	TAC Tyr	GGG Gly	CCC Pro	AAA Lys	GCC Ala 655	GAA Glu	196	8
GAG Glu	TTG Leu	GGC Gly	GGA Gly 660	TGG Trp	TTT Phe	GCC Ala	TAT Tyr	TCG Ser 665	GAC Asp	GAT Asp	AAA Lys	CAA Gln	ACG Thr 670	AAA Lys	AAT Asn	201	6
GCA Ala	ACA Thr	GAT Asp 675	GCA Ala	TCC Ser	GGC Gly	AAT Asn	GGA Gly 680	AAT Asn	TCA Ser	GCA Ala	AGC Ser	AGT Ser 685	GCA Ala	ACT Thr	GTC Val	206	4
GTA Val	TTC Phe 690	GGT Gly	GCG Ala	AAA Lys	CGC Arg	CAA Gln 695	CAG Gln	CCT Pro	GTG Val	CAA Gln	TAAA	.CCAA	.GG C	GGAT	'AC	211	4

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 699 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Cys Leu Gly Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser Val Asp Thr
1 5 10 15

Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys 20 25 30

Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu 35 40 45

Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Ser Ala Lys Glu Asn Glu Val Lys Leu 50 55 60

Asn Glu Ser Asp Trp Glu Thr Thr Gly Leu Pro Ser Asn Pro Lys Asn 65 70 75 80

Leu Pro Glu Arg Gln Lys Ser Val Ile Asp Gln Val Glu Thr Asp Gly 85 90 95

Asp Ser Asn Asn Ser Asn Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Gln Ser 100 105 Asn His Gln Asn Gly Asn Thr Gly Asn Gly Val Asn Gln Pro Lys Asn Glu Val Thr Asp Tyr Lys Asn Phe Lys Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe 135 Tyr Lys His Ala Lys Arg Glu Val Asn Leu Ala Val Glu Pro Lys Ile Ala Lys Asn Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Lys Asp Pro Ser Arg Gln Leu Pro Ala Ser Gly Lys Ile Thr Tyr Lys Gly Val Trp His Phe Ala Thr Asp Thr Lys Arg Gly Gln Lys Phe Arg Glu Ile Ile Gln Pro Ser Lys Asn Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Asp Asp Glu Gln Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Met Leu Lys Asp Gly His Glu Gly Tyr Gly Phe Ala Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Asp Asn 250 Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Ala Asn Gln Asn Asn 265 Asn Thr Asn Asn Asp Lys His Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Asp Ala Thr Leu Lys Gly Asn Arg Phe Ser Gly Lys Ala Glu Ala Thr Asp Lys Pro Lys Asn Asp Gly Glu Thr Lys Glu His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asn Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Pro Ala Asn Gly Asn Thr Ala Glu Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu 375 Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr His Gly Gly Thr Ala Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Gln Asn Ser Thr Gly 420

Lys Asn Asn Gln Pro Asp Gln Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Ile 435 440 445

Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala 450 460

Gln Thr Val Thr Gly Gly Thr Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp 465 470 475 480

Ala Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn 485 490 495

Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn 500 505 510

Thr Val Gly Ser Gly Asn Ser Ser Pro Thr Ala Ala Ala Gln Thr Asp 515 520 525

Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Asn Lys Ile 530 540

Pro Ser Glu Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile 545 550 555 560

Ala Ser Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys Glu Gly Gly 565 570 575

Asn Arg Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Gly Glu Lys Lys Ile Thr Gly 580 585 590

Thr Leu Thr Ala Glu Asn Arg Gln Glu Ala Thr Phe Thr Ile Asp Gly 595 600 605

Lys Ile Glu Gly Asn Gly Phe Ser Gly Thr Ala Lys Thr Ala Glu Leu 610 620

Gly Phe Asp Leu Asp Gln Lys Asn Thr Thr Arg Thr Pro Lys Ala Tyr 625 630 635 640

Ile Thr Asp Ala Lys Val Lys Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu 645 650 655

Glu Leu Gly Gly Trp Phe Ala Tyr Ser Asp Asp Lys Gln Thr Lys Asn 660 665 670

Ala Thr Asp Ala Ser Gly Asn Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val 675 680 685

Val Phe Gly Ala Lys Arg Gln Gln Pro Val Gln 690 695

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: IM2169

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Thr Lys Asp Lys Leu Glu Asn Gly Ala Ala Ala Ser Gly Ser Thr Gly
1 5 10 15

Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys 20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asp Asp Lys Lys 35 40 45

Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Asn Thr 65 70 75 80

Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe
85 90 95

Glu His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln
100 105 110

Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly 115 120 125

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 145 150 155 160

Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Thr Asp Gln Asn Val Val 195

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: 6940
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Thr Lys Asp Lys Thr Glu Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp 1 5 10 15

Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys 20 25 30 Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu 35 40 45

Val Gln Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Asn Asn 65 70 75 80

Gln Ala Asn Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95

Asp His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln 100 105 110

Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly 115 120 125

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 145 150 155 160

Ala Gly Glu Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Ser Glu Gln Asn Ile Val 195

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 13:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: 2223
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

Thr Lys Asp Lys Thr Glu Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp 1 5 10 15

Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys 20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu
35 40 45

Val Gln Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Asn Asn 65 70 75 80

Gln Ala Asn Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95

Asp His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln
100 105 110

Ala Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly 115 120 125

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 145 150 155 160

Ala Gly Glu Ser Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Gly 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Ser Glu Gln Asn Ile Val 195

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: C708
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

Thr Gln Asp Lys Pro Arg Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Gly
1 5 10 15

Ala Ala Arg Ser Asn Gly Ala Ala Gly Gln Ser Ser Glu Asn Ser Lys 20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys 35 40 45

Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Lys Asn 65 70 75 80

Gln Ala Asn Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95

Asn His Thr Pro Lys Ser Asp Glu Lys Asp Thr Gln Ala Gly Thr Ala 100 105 110

Glu Asn Gly Asn Pro Ala Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Ala Asn Gly 115 120 125

- 67 -

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 145 150 155 160

Ala Gly Glu Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Gly 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Asn Asp Gln Asn Val Val 195

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 211 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: M978
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

Thr Gln Asp Lys Ala Ala Asn Gly Asn Thr Ala Ala Ala Ser Gly Gly
1 5 10 15

Thr Asp Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn 20 25 30

Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp 35 40 45

Lys Lys Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val 50 55 60

Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Thr Ser Glu Ser Gly 65 70 75 80

Ser Asn Gln Ala Asp Lys Gly Lys Lys Gly Lys Asn Gly Lys Asn Gly 85 90 95

Gly Thr Asp Phe Thr Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp 100 105 110

Lys Asp Thr Lys Ala Gln Thr Gly Ala Ala Gly Ser Ser Gly Ala Gln 115 120 125

Thr Asp Leu Gly Lys Ala Asp Val Asn Gly Gly Lys Ala Glu Thr Lys 130 135 140

Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr 145 150 155 160

Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Gly 165 170 175

- 68 -

Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met 180 185 190

Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Asn Asp Gln
195 200 205

Asn Val Val 210

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 16:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 200 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: 1610
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:
- Lys Arg Asp Lys Ala Glu Ser Gly Gly Gly Asn Gly Ala Ser Gly Gly
 1 5 10 15
- Thr Asp Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn 20 25 30
- Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Ser Gly Gly 35 40
- Lys Glu Val Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val 50 55 60
- Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly 65 70 75 80
- Asn Thr Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Lys Phe Thr Arg 85 90 95
- Lys Phe Glu His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly 100 105 110
- Thr Gln Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr 115 120 125
- Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu 130 135 140
- Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr 145 150 155 160
- Gly Glu Gly Gly Asn Gly Ser Gln Thr Ala Ala Ala Gln Thr Ala Gln 165 170 175
- Gly Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu 180 185 190
- Ile Pro Ser Glu Gln Asn Val Val 195 200

- 69 -

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 17:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 200 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: 867
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:
 - Thr Lys Asp Lys Pro Arg Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp
- Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Gly Lys
- Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys
- Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Ser
- Gly Ile Met Ile Pro Leu Met Pro Glu Thr Ser Glu Ser Gly Asn Asn
- Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe
- Asp His Thr Pro Lys Ser Asp Glu Lys Asp Thr Gln Ala Gly Thr Pro
- Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Gly Thr Ala Gly Val Thr Gly Gly
- Gln Ala Gly Lys Thr Tyr Ala Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn
- Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Asp Asn Thr Val 145
- Gly Ser Gly Asn Gly Ser Ser Thr Ala Ala Ala Gln Thr Ala Gln Gly
- Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile

Pro Lys Glu Gln Gln Asp Ile Val 195

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 18:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

- 70 -

(vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: N. meningitidis

(B) SOUCHE: S3032

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:

Thr Lys Asp Lys Pro Ala Asn Gly Asn Thr Ala Glu Ala Ser Gly Gly 1 5 10

Thr Asp Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn 20 25 30

Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr His Gly Gly 35 40 45

Thr Ala Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val 50 55 60

Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Gln Asn Ser Thr Gly Lys 65 70 75 80

Asn Asn Gln Pro Asp Gln Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Ile Tyr 85 90 95

Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala Gln
100 105 110

Thr Val Thr Gly Gly Thr Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Ala 115 120 125

Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu 130 135 140

Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr 145 150 155 160

Val Gly Ser Gly Asn Ser Ser Pro Thr Ala Ala Ala Gln Thr Asp Ala 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Asn Lys Ile Pro 180 185 190

Ser Glu Gln Asn Val Val 195

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 19:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 195 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: 891
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:

Thr Lys Asp Lys Pro Gly Asn Gly Ala Arg Leu Gln Ala Ala Arg Cys
1 15

WO 95/33049

- 71 -

Gly Thr Ser Asn Gly Ala Ala Gly Gln Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu 20 25 30

Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu Val 35 40 45

Gln Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly 50 55 60

Ile Met Ile Pro Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Lys Asn Gln 65 70 75 80

Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Glu Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe Glu 85 90 95

His Thr Pro Glu Ser Asp Glu Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Pro Ser 100 105 110

Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys 115 120 125

Thr Lys Thr Tyr Glu Val Asn Leu Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys 130 135 140

Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr Gly Glu Gly Gly 145 150 155 160

Asn Ser Ser Pro Thr Ala Ala Gln Thr Ala Gln Gly Ala Gln Ser Met 165 170 175

Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Asn Asp Gln 180 185 190

Asn Val Val 195

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 20:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

AAACCCGGAT CCGTTGCCAG CGCTGCCGT

29

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 21:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 85 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

- 72 -

TTTTTTCATG AGATATCTGG CAACATTGTT GTTATCTCTG GCGGTGTTAA TCACCGCCGG	60
GTGCCTGGGT GGCGGCGCA GTTTC	85
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 22:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 30 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:	
GTGTTTTTGT TGAGTGCATG CCTGGGTGGC	30
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 23:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 40 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:	
TGCGCAAGCT TACAGTTTGT CTTTGGTTTT CGCGCTGCCG	40
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 24:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 40 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:	
AAAAAGCATG CATAAAAACT ACGCGTTACA CCATTCAAGC	40
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 25:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 39 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:	
TATATAAGCT TACCTTGCAG GCCCTGCCCC GTTTTCCCC	20

(2)) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 26:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 29 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
CCC	GAATTCT GCCGTCTGAA GCCTTATTC	29
(2)	INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 27:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 28 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	
CCC	GAATTCT GCTATGGTGC TGCCTGTG	28
(2)	INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 28:	
,	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 30 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:	
CGC	ATCCAAA ACCGTACCTG TGCTGCCTGA	30
(2)	INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 29:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 30 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
TTTA	ATCACTT TCCGGGGGCA GGAGCGGAAT	30

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 30:

- 74 -

	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 30 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi)) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:	
GTT	GGAAC	CAG CAGACAGCGG TTTGCGCCCC	30
(2)	INFO	DRMATION POUR LA SEQ ID NO: 31:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 30 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:	
GAAC	CATAC	TT TGTTCGTTTT TGCGCGTCAA	30
(2)	INFO	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 32:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 5 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: peptide	
	(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: N. meningitidis (B) SOUCHE: IM2394	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
	Tyr 1	Lys Gly Thr Trp 5	
(2)	INFOR	RMATION POUR LA SEQ ID NO: 33:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 15 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: peptide	
	(vi)	ORIGINE: (A) ORGANISME: N. meningitidis (B) SOUCHE: IM2394	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
	Glu 1	Phe Glu Val Asp Phe Ser Asp Lys Thr Ile Lys Gly Thr Leu 5 10 15	

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 34:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: IM2394
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:
 - Glu Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu 1 5 10
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 35:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 6 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N. meningitidis
 - (B) SOUCHE: IM2394
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:
 - Ala Val Phe Gly Ala Lys
 1 5
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 36:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 2070 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: BZ83
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: sig_peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..60
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: mat_peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 61..2067
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..2067

ATGAACAATCCATTGGTAAATCAGGCTGCTATGGTGCTGCCTGTGTTTTTGTTGAGTGCT	
TACTTGTTAGGTAACCATTTAGTCCGACGATACCACGACGACACAAAAACAACTCACGA	50
MetAsnAsnProLeuValAsnGlnAlaAlaMetValLeuProValPheLeuLeuSerAla	
,,,,,,	
TGTCTGGGCGGAGGCGGCAGTTTCGATCTTGATTCTGTCGATACCGAAGCCCCGCGTCCC	
ACAGACCCGCCTCCGCCGTCAAAGCTAGAACTAAGACAGCTATGGCTTCGGGGGCGCAGGG	120
CysLeuGlyGlyGlySerPheAspLeuAspSerValAspThrGluAlaProArgPro	
,,,,,,,	
GCGCCAAAGTATCAAGATGTTTCTTCCGAAACACCGCAAGCCCAAAAAAGACCAAGGCGGA	
CGCGGTTTCATAGTTCTACAAAGAAGGCTTTGTGGCGTTCGGGTTTTTCTGGTTCCGCCT	180
AlaProLysTyrGlnAspValSerSerGluThrProGlnAlaGlnLysAspGlnGlyGly	
,+,,,,,	
TACGGTTTTGCAATGCGCTTCAAGCGGCGGAATTGGTACCCAAAAAATGAAGAAGATCAT	
ATGCCAAAACGTTACGCGAAGTTCGCCGCCTTAACCATGGGTTTTTTACTTCTAGTA	240
TyrGlyPheAlaMetArgPheLysArgArgAsnTrpTyrProLysAsnGluGluAspHis	
,,,,,,,	
AAGGCATTATCAGAAGCGGATTGGGAGAAGTTAGGTGCGGGTAAGCCAGATGAGTTTCCC	
1 PCCG FAA FAG FCTTCGCCTAACCCTCTTCAATCCACGCCCATTCGGTCTACTCAAAGGG	300
LysAlaLeuSerGluAlaAspTrpGluLysLeuGlyAlaGlyLysProAspGluPhePro	
,,,,,,	
CAAAGGAATGAATATTGAATATGACTGACGGAATTCTGAGTGAG	
GTTTCCTTACTTATAACTTATACTGACTGCCTTAAGACTCACTC	360
GlnArgAsnGluIleLeuAsnMetThrAspGlyIleLeuSerGluSerLeuGlnLeuGly	
,+,,,,,	

GAGGGCGGCAAAAGCCGCGTAGAAGGATACACGGATTTCCAATATGTCCGCTCGGGCTAT	•
CTCCCGCCGTTTTCGGCGCATCTTCCTATGTGCCTAAAGGTTATACAGGCGAGCCCGATA	
GluGlyGlyLysSerArgValGluGlyTyrThrAspPheGlnTyrValArgSerGlyTyr	
,+,,,,,,	
ATCTACCGCAACGGTGCCAATAAAATCGATTTCCAAAAAAAA	
TAGATGGCGTTGCCACGGTTATTTTAGCTAAAGGTTTTTTTT	480
IleTyrArgAsnGlyAlaAsnLysIleAspPheGlnLysLysIleAlaLeuSerGlyPro	
,+,+,+,+,+,+	
GACGGCTACCTTTCTACAAAGGCAGCAATCCTTCCCAAGCTCTGCCGATGGGTAAGGTA	
CTGCCGATGGAAAAGATGTTTCCGTCGTTAGGAAGGGTTCGAGACGGCTACCCATTCCAT	540
AspGlyTyrLeuPheTyrLysGlySerAsnProSerGlnAlaLeuProMetGlyLysVal	
,+,,	
GGTTATAAAGGTACTTGGGATTATGTAACCGATGCCAAGATGGGACAAAAATTTTCCCAG	
CCAATATTTCCATGAACCCTAATACATTGGCTACGGTTCTACCCTGTTTTTAAAAGGGTC	600
GlyTyrLysGlyThrTrpAspTyrValThrAspAlaLysMetGlyGlnLysPheSerGln	
,,,,,,	
TTGGCTGGTTTTCCAGCGGGGGATAGGTATGGGGCTTTGTCTGCCGAGGAAGCGGATGTG	
AACCGACCAAAAGGTCGCCCCCTATCCATACCCCGAAACAGACGGCTCCTTCGCCTACAC	660
LeuAlaGlyPheProAlaGlyAspArgTyrGlyAlaLeuSerAlaGluGluAlaAspVal	
,,,,,,	
TTGCGCAACAAAAGCGAGGCACAGCAAGGTCAGACCGATTTCGGGCTGACCAGCGAGTTT	
AACGCGTTGTTTTCGCTCCGTGTCGTTCCAGTCTGGCTAAAGCCCGACTGGTCGCTCAAA	720
LeuArgAsnLysSerGluAlaGlnGlnGlyGlnThrAspPheGlyLeuThrSerGluPhe	
,,,,,,,	
GAGGTGGATTTCGCCGCCAAGACCATGACCGGCGCGCTCTACCGCAATAACCGGATTACT	
CTCCACCTAAAGCGGCGGTTCTGGTACTGGCCGCGAGATGGCGTTATTGGCCTAATGA	780
GluValAspPheAlaAlaLysThrMetThrGlyAlaLeuTyrArgAsnAsnArgIleThr	

AATAACGAAACCGAAATAAAGCCAAACAAATTAAACGTTACGACATTCAGGCTGACCTG TTATTGCTTTGGCTTTTATTTCGGTTTGTTTAATTTGCAATGCTGTAAGTCCGACTGGAC	
AsnAsnGluThrGluAsnLysAlaLysGlnIleLysArgTyrAspIleGlnAlaAspLeu	
,+,,,,+	
CACGGTAACCGCTTCAGCGGCAAGGCAACGGCAACCGACAAACCCAAAAACGACG	
GTGCCATTGGCGAAGTCGCCGTTCCGTTGCCGTTGGCTGTTTGGGTTTTTGCTGC	900
HisGlyAsnArgPheSerGlyLysAlaThrAlaThrAspLysProLysAsnAspGluThr	
,+,	
AAGGAACATCCCTTTGTTTCCGACTCGTCTTCTTTGAGCGGCGGCTTTTTCGGTCCGAAG	
11CC11GTAGGGAAACAAAGGCTGAGCAGAAGAAACTCGCCGCCGAAAAAAGCCAGGCTTC	960
LysGluHisProPheValSerAspSerSerSerLeuSerGlyGlyPhePheGlyProLys	
,+,+,+,+,+	
GGTGAGGAATTGGGTTTCCGCTTTTTGAGCGACGATCAAAAAGTTGCCGTTGTCGGCAGC	1020
GlyGluGluLeuGlyPheArgPheLeuSerAspAspGlnLysValAlaValValGlySer	
,,,,,,	
GCGAAAACCAAAGACAAACTGGAAAATGGCGCGGCGCTTCAGGCAGCACAGGTGCGGCA	1080
CGCTTTTGGTTTCTGTTTGACCTTTTACCGCGCCGCAAGTCCGTCGTGTCCACGCCGT	
AlaLysThrLysAspLysLeuGluAsnGlyAlaAlaAlaSerGlySerThrGlyAlaAla	
,+,+,+,+,+	
GCATCGGGCGGTGCGGCAGATATGCCGTCTGAAAACGGTAAGCTGACCACGGTTTTGGAT	1140
AlaSerGlyGlyAlaAlaAspMetProSerGluAsnGlyLysLeuThrThrValLeuAsp	
,,,,,,,	
GCGGTTGAGCTGAAATCTGGCGGTAAGGAAGTCAAAAATCTCGACAACTTCAGCAATGCC	1200
AlaValGluLeuLysSerGlyGlyLysGluValLysAsnLeuAspAsnPheSerAsnAla	

GCCCAACTGGTTGTCGACGGCATTATGATTCCGCTCCTGCCCAAGAATTCCGAAAGCGAG CGGGTTGACCAACAGCTGCCGTAATACTAAGGCGAGGACGGGTTCTTAAGGCTTTCGCTC AlaGlnLeuValValAspGlyIleMetIleProLeuLeuProLysAsnSerGluSerGlu	1250
AGCAATCAGGCAGATAAAGGTAAAAACGGCGGAACAGCCTTTACCCGCAAATTTGAACAC TCGTTAGTCCGTCTATTTCCATTTTTGCCGCCTTGTCGGAAATGGGCGTTTAAACTTGTG SerAsnGlnAlaAspLysGlyLysAsnGlyGlyThrAlaPheThrArgLysPheGluHis	1320
,,,,,,	
ACGCCGGAAAGTGATAAAAAAGACACCCAAGCAGGTACGGCGGAGAATGGCAATCCAGCC TGCGGCCTTTCACTATTTTTTCTGTGGGTTCGTCCATGCCGCCTCTTACCGTTAGGTCGG ThrProGluSerAspLysLysAspThrGlnAlaGlyThrAlaGluAsnGlyAsnProAla	1380
GCTTCAAATACGGCAGGTGATACCAATGGCAAAACAAAA	1440
TGTTCCAACCTCAATTATCTGAAATACGGAATGTTGACGCGTAAAAACAGCAAGTCCGCG ACAAGGTTGGAGTTAATAGACTTTATGCCTTACAACTGCGCATTTTTGTCGTTCAGGCGC	1500
CysSerAsnLeuAsnTyrLeuLysTyrGlyMetLeuThrArgLysAsnSerLysSerAla	
ATGCAGGCAGGCGAAAACGGTAGTCTAGCTGACGCTAAAACGGAACAAGTTGAACAAAGT TACGTCCGTCCGCTTTTGCCATCAGATCGACTGCGATTTTGCCTTGTTCAACTTGTTTCA	1560
MetGlnAlaGlyGluAsnGlySerLeuAlaAspAlaLysThrGluGlnValGluGlnSer	
ATGTTCCTCCAAGGCGAGCGCACCGATGAAAAAGAGATTCCAAAAGAGCAACAAGACATC	1620
TACAAGGAGGTTCCGCTCGCGTGGCTACTTTTTCTCTAAGGTTTTCTCGTTGTTCTGTAG MetPheLeuGlnGlyGluArgThrAspGluLysGluIleProLysGluGlnGlnAspIle	1620

GTTTATCGGGGGTCTTGGTACGGGCATATTGCCAACGACACAAGCTGGAGCGGCAATGCT	
CLAMI AGGECCAGAACCA IGCCCGTATAACGGTTGCTGTTCGACCTCGCCGTTACGA	1680
ValTyrArgGlySerTrpTyrGlyHisIleAlaAsnAspThrSerTrpSerGlyAsnAla	
,,,,,,	
TCAGATAGAGAGGGGGGCAACAGGGGGGGACTTTACCGTGAATTTTGGTACGAAAAAAATT	
AGTCTATCTCTCCCGCCGTTGTCCCGCCTGAAATGGCACTTAAAACCATGCTTTTTTAA	1740
SerAspArgGluGlyGlyAsnArgAlaAspPheThrValAsnPheGlyThrLysLysIle	
,,,	
AACGGAACGTTAACCGCTGAAAACAGGCAGGAGGCAACCTTTACCATTGTGGGCGATATT	
TTGCCTTGCAATTGGCGACTTTTGTCCGTCCTCCGTTGGAAATGGTAACACCCGCTATAA	1800
AsnGlyThrLeuThrAlaGluAsnArgGlnGluAlaThrPheThrIleValGlyAspIle	
,,,	
AAGGACAACGGCTTTGAAGGTACGGCGAAAACTGCTGACTCAGGTTTTGATCTCGATCAA	
TTCCTGTTGCCGAAACTTCCATGCCGCTTTTGACGACTCAAAACTAGAGCTAGTT	1860
LysAspAsnGlyPheGluGlyThrAlaLysThrAlaAspSerGlyPheAspLeuAspGln	
,,,,	
AGCAATACCACCCGCACGCCTAAGGCATATATCACAGATGCCAAGGTGAAGGGCGGTTTT	
TCGTTATGGTGGGCGTGCGGATTCCGTATATAGTGTCTACGGTTCCACTTCCCGCCAAAA	1920
SerAsnThrThrArgThrProLysAlaTyrIleThrAspAlaLysValLysGlyGlyPhe	
,,,	
TACGGGCCTAAAGCCGAAGAGTTGGGCGGATGGTTTGCCTATCCGGGCGATAAACAAAC	
ATGCCCGGATTTCGGCTTCTCAACCCGCCTACCAAACGGATAGGCCCGCTATTTGTTTG	1980
TyrGlyProLysAlaGluGluLeuGlyGlyTrpPheAlaTyrProGlyAspLysGlnThr	
,	

2040 ${\tt GluLysAlaThrValThrSerGlyAspGlyAsnSerAlaSerSerAlaThrValValPhe}$ GGTGCGAAACGCCAAAAGCCTGTGCAATAA

CCACGCTTTGCGGTTTTCGGACACGTTATT

GlyAlaLysArgGlnLysProValGlnTer

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 37:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 669 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 38:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 2136 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: BZ163
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: sig_peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..60
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

 - (A) NOM/CLE: mat peptide (B) EMPLACEMENT: 61..2133
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..2133

ATGAACAATCCATTGGTAAATCAGGCTGCTATGGTGCTGCCTGTGTTTTTGTTGAGTGCT	
TACTTGTTAGGTAACCATTTAGTCCGACGATACCACGACGACACAAAAACAACTCACGA	60
MetAsnAsnProLeuValAsnGlnAlaAlaMetValLeuProValPheLeuLeuSerAla	
,,,	
TGTTTGGGCGGAGGCGGCAGTTTCGATCTTGATTCTGTCGATACCGAAGCCCCGCGTCCC	
ACAAACCCGCCTCCGCCGTCAAAGCTAGAACTAAGACAGCTATGGCTTCGGGGGCGCAGGG	120
CysLeuGlyGlyGlySerPheAspLeuAspSerValAspThrGluAlaProArgPro	
GCGCCAAAATATCAAGATGTTTCTTCCGAAAAACCGCAAGCCCAAAAAGACCAAGGCGGA	
CGCGGTTTTATAGTTCTACAAAGAAGGCTTTTTGGCGTTCGGGTTTTTCTGGTTCCGCCT	180
AlaProLysTyrGlnAspValSerSerGluLysProGlnAlaGlnLysAspGlnGlyGly	
,,,	
TACGGTTTTGCGATGAGGTTGAAACGGAGGAATCGGCATCCGCAGGCAAAAGAAGACAAA	
ATGCCAAAACGCTACTCCAACTTTGCCTCCTTAGCCGTAGGCGTCCGTTTTCTTCTGTTT	240
TyrGlyPheAlaMetArgLeuLysArgArgAsnArgHisProGlnAlaLysGluAspLys	
,,,,,,	
GTTGAACTAAACCCAAATGATTGGGAGGAGACAGGATTGCCGAGCAAGCCCCAAAACTTA	
CAACTTGATTTGGGTTTACTAACCCTCCTCTGTCCTAACGGCTCGTTCGGGGTTTTGAAT	300
ValGluLeuAsnProAsnAspTrpGluGluThrGlyLeuProSerLysProGlnAsnLeu	
,+,+,+,+,+	
CCCGAGCGACAGCAATCGGTTATTGATAAAGTAAAAACAGACGATGGCAGCAATATTTAC	
GGGCTCGCTGTCGTTAGCCAATAACTATTTCATTTTTGTCTGCTACCGTCGTTATAAATG	360
ProGluArgGlnGlnSerValIleAspLysValLysThrAspAspGlySerAsnIleTyr	
,+,,,,,,	

ACTTCCCCTTATCTCACGCAATCAAACCATCAAAACGGCAGCACTAATAGCGGTGCAAAC TGAAGGGGAATAGAGTGCGTTAGTTTGGTAGTTTTGCCGTCGTGATTATCGCCACGTTTG	420
ThrSerProTyrLeuThrGlnSerAsnHisGlnAsnGlySerThrAsnSerGlyAlaAsn	
CAACCAAAAACGAAGTAAAAGATTACAAAAATTTCAAATATGTTTATTCCGGCTGGTTT GTTGGTTTTTTGCTTCATTTTCTAATGTTTTTAAAGTTTATACAAATAAGGCCGACCAAA GlnProLysAsnGluValLysAspTyrLysAsnPheLysTyrValTyrSerGlyTrpPhe	÷80
TATAAACATGCAGAGAGTGAAAGAGAATTCAGTAAAATCAAATTTAAGTCAGGCGACGAC ATATTTGTACGTCTCACTTTCTCTTAAGTCATTTTAGTTTAAATTCAGTCCGCTGCTG TyrLysHisAlaGluSerGluArgGluPheSerLysIleLysPheLysSerGlyAspAsp	540
GGCTATATTTTTTATCACGGTAAAGACCCTTCCCGACAACTTCCCACTTCTGAAAAAGTT CCGATATAAAAAAATAGTGCCATTTCTGGGAAGGGCTGTTGAAGGGTGAAGACTTTTCAA GlyTyrilePhetyrHisGlyLysAspProSerArgGlnLeuProThrSerGluLysVal	600
ATCTACAAAGGCGTATGGCATTTTGTAACCGATACTGAAAAGGGACAAAAATTTAACGAT TAGATGTTTCCGCATACCGTAAAACATTGGCTATGACTTTTCCCTGTTTTTAAATTGCTA IleTyrLysGlyValTrpHisPheValThrAspThrGluLysGlyGlnLysPheAsnAsp	660
ATTCTTGAAACCTCAAAAGGGCAAGGCGACAGATACAGCGGATTTTCGGGCGATGACGGC TAAGAACTTTGGAGTTTTCCCGTTCCGCTGTCTATGTCGCCTAAAAGCCCGCTACTGCCG IleLeuGluThrSerLysGlyGlnGlyAspArgTyrSerGlyPheSerGlyAspAspGly	720
GAAACAACTTCCAATAGAACTGATTCCAACCTTAATGATAAGCACGAGGGTTATGGTTTT CTTTGTTGAAGGTTATCTTGACTAAGGTTGGAATTACTATTCGTGCTCCCAATACCAAAA GluThrThrSerAsnArgThrAspSerAsnLeuAsnAspLysHisGluGlyTyrGlyPhe	780

ACCTCGAATTTAGAAGTGGATTTCGGCAGTAAAAATTGACGGGTAAATTAATACGCAAT TGGAGCTTAAATCTTCACCTAAAGCCGTCATTTTTTAACTGCCCATTTAATTATGCGTTA	840
ThrSerAsnLeuGluValAspPheGlySerLysLysLeuThrGlyLysLeuIleArgAsn	
AATAGAGTTACAAACGCTACTAACGATAAATACACCACCCAATACTACAGCCTTGAT TTATCTCAATGTTTGCGATGATGATTGCTATTTATGTGGTGGGTTATGATGTCGGAACTA AsnArgValThrAsnAlaThrThrAsnAspLysTyrThrThrGlnTyrTyrSerLeuAsp	900
,,,,,,	
GCCCAAATAACAGGCAACCGCTTCAACGGTAAGGCGATAGCGACCGAC	960
AlaGlnIleThrGlyAsnArgPheAsnGlyLysAlaIleAlaThrAspLysProAspThr	
GGAGGAACCAAACTACATCCCTTTGTTTCCGACTCGTCTTCTTTGAGCGGCGGCTTTTTC	1020
GGTCCGAAGGGTGAGGAATTGGGTTTCCGCTTTTTGAGCGACGATAAAAAAGTTGCGGTT CCAGGCTTCCCACTCCTTAACCCAAAGGCGAAAAACTCGCTGCTATTTTTTCAACGCCAA GlyProLysGlyGluGluLeuGlyPheArgPheLeuserAspAspLysLysValAlaVal	1080
GTCGGCAGCGCGAAAACCAAAAACGGAAAATGGCGCGGTGGCTTCAGGCGGCACA	
CAGCCGTCGCGCTTTTGGTTTCTGTTTTGCCTTTTTACCGCGCCACCGAAGTCCGCCGTGT ValGlySerAlaLysThrLysAspLysThrGluAsnGlyAlaValAlaSerGlyGlyThr	1140
,	

GATGCGGCAGCATCAAACGGTGCGGCAGGCACGTCGTCTGAAAACAGTAAGCTGACCACG CTACGCCGTCGTAGTTTGCCACGCCGTCCGTGCAGCAGACTTTTGTCATTCGACTGGTGC AspAlaAlaAlaSerAsnGlyAlaAlaGlyThrSerSerGluAsnSerLysLeuThrThr	1200
~, + ,,,,,,	
GTTTTGGATGCGGTCGAGCTGAAATTGGGCGATAAGGAAGTCCAAAAGCTCGACAACTTC CAAAACCTACGCCAGCTCGACTTTAACCCGCTATTCCTTCAGGTTTTCGAGCTGTTGAAG ValLeuAspAlaValGluLeuLysLeuGlyAspLysGluValGlnLysLeuAspAsnPhe	1260
,	
AGCAACGCCGCCCAACTGGTTGTCGACGGCATTATGATTCCGCTCTTGCCCGAGACTTCC TCGTTGCGGCGGGTTGACCAACAGCTGCCGTAATACTAAGGCGAGAACGGGCTCTGAAGG SerAsnAlaAlaGlnLeuValValAspGlyIleMetIleProLeuLeuProGluThrSer	1320
GAAAGTGGGAACAATCAAGCCAATCAAGGTACAAATGGCGGAACAGCCTTTACCCGCAAA CTTTCACCCTTGTTAGTTCGGTTAGTTCCATGTTTACCGCCTTGTCGGAAATGGGCGTTT GluSerGlyAsnAsnGlnAlaAsnGlnGlyThrAsnGlyGlyThrAlaPheThrArgLys	1380
TTTGACCACACGCCGGAAAGTGATAAAAAAGACGCCCAAGCAGGTACGCAGACGAATGGG AAACTGGTGTGCGGCCTTTCACTATTTTTTCTGCGGGTTCGTCCATGCGTCTGCTTACCC PheAspHisThrProGluserAspLysLysAspAlaGlnAlaGlyThrGlnThrAsnGly	1440
GCGCAAACCGCTTCAAATACGGCAGGTGATACCAATGGCAAAACAAAAACCTATGAAGTC	1500
GAAGTCTGCTGTTCCAACCTCAATTATCTGAAATACGGAATGTTGACGCGCAAAAACAGC CTTCAGACGACAAGGTTGGAGTTAATAGACTTTATGCCTTACAACTGCGCGTTTTTGTCG GluValCysCysSerAsnLeilAsnTyrLeuLysTyrGlyMetLeuThrArgLysAsnSer	1560

AAGTCCGCGATGCAGGCAGGAGAAAGCAGTAGTCAAGCTGATGCTAAAACGGAACAAGTT	
TTCAGGCGCTACGTCCTCTTTCGTCATCAGTTCGACTACGATTTTGCCTTGTTCAA	1520
LysSerAlaMetGlnAlaGlyGluSerSerSerGlnAlaAspAlaLysThrGluGlnVal	
,	
GGACAAAGTATGTTCCTCCAAGGCGAGCGCCCCGATGAAAAAGAGATTCCAAGCGAGCAA	
CCTGTTTCATACAAGGAGGTTCCGCTCGCGTGGCTACTTTTTCTCTAAGGTTCGCTCGTT	1680
GlyGlnSerMetPheLeuGlnGlyGluArgThrAspGluLysGluIleProSerGluGln	
,,,,,,	
AACATCGTTTATCGGGGGTCTTGGTACGGGCATATTGCCAGCAGCACAAGCTGGAGCGGC	
TTGTAGCAAATAGCCCCCAGAACCATGCCCGTATAACGGTCGTCGTCGTCGACCTCGCCG	1740
AsnileValTyrArgGlySerTrpTyrGlyHisIleAlaSerSerThrSerTrpSerGly	
,,,,,,	
AATGCTTCTGATAAAGAGGGCGGCAACAGGGCGGAATTTACTGTGAATTTTGGCGAGAAA	
TTACGAAGACTATTTCTCCCGCCGTTGTCCCGCCTTAAATGACACTTAAAACCGCTCTTT	1800
AsnAlaSerAspLysGluGlyGlyAsnArgAlaGluPheThrValAsnPheGlyGluLys	
,,,,,,	
AAAATTACCGGCACGTTAACCGCTGAAAACAGGCAGGAGGCAACCTTTACCATTGATGGT	
TTTTAATGGCCGTGCAATTGGCGACTTTTGTCCGTCCTCCGTTGGAAATGGTAACTACCA	1860
LysIleThrGlyThrLeuThrAlaGluAsnArgGlnGluAlaThrPheThrIleAspGly	
,+,,,,,,,	
AAGATTGAGGGCAACGGTTTTTCCGGTACGGCAAAAACTGCTGAATTAGGTTTTGATCTC	
TTCTAACTCCCGTTGCCAAAAAGGCCATGCCGTTTTTGACGACTTAATCCAAAACTAGAG	1920
LysIleGluGlyAsnGlyPheSerGlyThrAlaLysThrAlaGluLeuGlyPheAspLeu	
,,	

GATCAAAAAATACCACCCGCACGCCTAAGGCATATATCACAGATGCCAAGGTGCAGGGC CTAGTTTTTTATGGTGGGCGTGCGGATTCCGTATATAGTGTCTACGGTTCCACGTCCCG AspGlnLysAsnThrThrArgThrProLysAlaTyrIleThrAspAlaLysValGlnGly	1980
,+,+,+,+,+,+	
GGTTTTTACGGGCCCAAAGCCGAAGAGTTGGGCGGATGGTTTGCCTATCAGGGCGATAAA CCAAAAATGCCCGGGTTTCGGCTTCTCAACCCGCCTACCAAACGGATAGTCCCGCTATTT GlyPheTyrGlyProLysAlaGluGluLeuGlyGlyTrpPheAlaTyrGlnGlyAspLys	2040
GITIGCCTTTTATGTTGTCAACGTAGGCCGTTACCTTTAAGTCGTTCGT	2100
GlnThrGluAsnThrThrValAlaSerGlyAsnGlyAsnSerAlaSerSerAlaThrVal	
GTATTCGGTGCGAAACGCCAAAAGCCTGTGCAATAA CATAAGCCACGCTTTGCGGTTTTCGGACACGTTATT ValPheGlyAlaLysArgGlnLysProValGlnTer	

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 39:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 692 acides aminés

 - (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:

Revendications

- 1. Un polypeptide ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de Neisseria meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394, telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1 ou 3, notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, à condition que le premier et deuxième domaine ne soient pas simultanément et totalement délétés.
- 2. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion partielle du troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 3. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion totale du troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 4. Un polypeptide selon la revendication 2 ou 3, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; et qui comporte dans son intégralité, le deuxième domaine de la séquence dont elle est dérivée.
- 5. Un polypeptide selon la revendication 2 ou 3, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum

d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394 ; notamment par délétion partielle du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.

- 6. Un polypeptide selon la revendication 2 ou 3, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion totale du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 7. Un polypeptide selon la revendication 4, 5 ou 6, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; et qui comporte dans son intégralité, le premier domaine de la séquence dont elle est dérivée.
- 8. Un polypeptide selon la revendication 4, 5 ou 6, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; par délétion partielle du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 9. Un polypeptide selon la revendication 4 ou 5, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; par délétion totale du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 10. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.

- 11. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 12. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 13. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 14. Un polypeptide selon les revendication 12, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169 par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281.
- 15. Un polypeptide selon la revendication 13, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2394 par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 266.
- 16. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 9, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 17. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 9, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 18. Un polypeptide selon la revendications 2 ou 3, 5 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 19. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 5 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.

- 20. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 5 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 21. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 5 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 22. Un polypeptide selon la revendication 18 ou 20, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement, au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169, par délétion de la région du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 346 à 361 à l'acide aminé en position 543.
- 23. Un polypeptide selon la revendication 19 ou 21, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement, au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2394, par délétion de la région du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 qui est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 326 à 341 à l'acide aminé en position 442.
- 24. Un polypeptide selon la revendication 18 ou 20, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion d'au moins une des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues des régions de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant :
 - (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379 ;
 - (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444;
 - (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481; et

- (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520.
- 25. Un polypeptide selon la revendication 24, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues desdites régions (i) à (iv) de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- Un polypeptide selon les revendications 20 et 24 ou 25, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281.
- 27. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 28. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 29. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 30. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 31. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169; par délétion partielle du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169, notamment par délétion d'au moins une des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité

WO 95/33049

Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues des régions de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant :

- (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379,
- (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444,
- (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481, et
- (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520; et

qui comporte dans leur intégralité, le premier et troisième domaine de la séquence dont elle est dérivée.

- 32. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169; par délétion partielle du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169, notamment par délétion partielle du premier domaine et par délétion d'au moins une des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues des régions de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant:
 - (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379,
 - (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444,
 - (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481, et
 - (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520 ; et

qui comporte dans son intégralité, le troisième domaine de la séquence dont elle est dérivée.

33. Un polypeptide selon la revendication 32, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et

troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281.

- 34. Un polypeptide selon l'une des revendication 31 à 33, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, par délétion des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues desdites régions (i) à (iv) de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- 35. Un polypeptide selon l'une des revendications 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 à 27, 29, et 31 à 33, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- 36. Un polypeptide selon l'une des revendications 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 28 et 30, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2394.
- 37. Un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 36, ayant une séquence qui comprend au moins 50 acides aminés.
- 38. Un fragment d'ADN isolé codant pour un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 37.
- 39. Une composition pharmaceutique pour induire une réponse immunitaire à l'encontre de N. meningitidis, comprenant à titre de principe actif, au moins un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 37.
- 40. Une composition pharmaceutique selon la revendication 39, qui comprend à titre de principe actif, au moins un premier et au moins un deuxième polypeptides selon l'une des revendications 1 à 37; ledit premier polypeptide ayant une séquence qui dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et ledit deuxième polypeptide ayant une séquence qui dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2394.

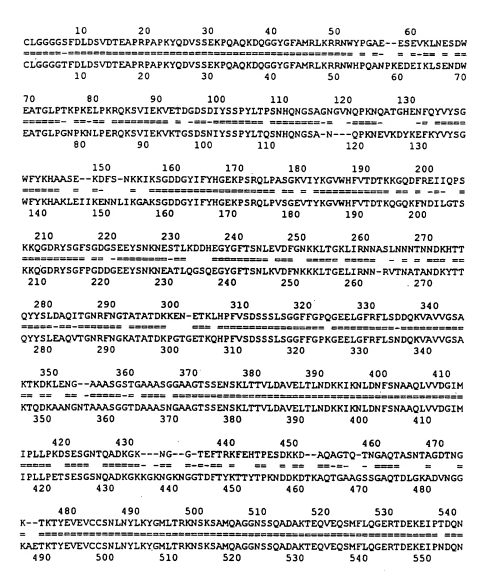
- 41. Une composition pharmaceutique selon la revendication 40, dans laquelle ledit au moins un deuxième polypeptide est selon l'une des revendications 11, 13, 15, 19, 21, 23, 28 et 30.
- 42. Une composition pharmaceutique selon la revendication 41, dans laquelle ledit au moins un deuxième polypeptide est selon l'une des revendications 11, 19, 23 et 28.
- 43. Une composition pharmaceutique selon la revendication 40, 41 ou 42, dans laquelle ledit au moins un deuxième polypeptide a une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2394.
- 44. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 40 à 43, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide est selon l'une des revendications 10, 12, 14, 18, 20, 22, 27 et 29.
- 45. Une composition pharmaceutique selon la revendication 44, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide est selon l'une des revendications 10, 18, 22 et 27.
- 46. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 40 à 43, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide est selon l'une des revendications 31 à 34.
- 47. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 40 à 43, dans laquelle ledit au moins un un premier polypeptide est selon la revendication 16.
- 48. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 44 à 47, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide a une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- 49. Une composition pharmaceutique selon la revendication 47, qui comprend au moins un troisième polypeptide qui est selon la revendication 16.
- 50. Un anticorps monoclonal:
 - (i) capable de reconnaître un épitope présent dans le premier domaine d'une sousunité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394; ledit épitope ayant une séquence homologue à celle présente dans le premier domaine de la sous-unité Tbp2 de

la souche IM2394 et sélectionnée parmi YKGTW, EFEVDFSDKTIKGTL, EGGFYGPKGEEL et AVFGAK; et de manière optionnelle,

- (ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, dont la séquence est homologue à celle de l'épitope du premier domaine qui est reconnu.
- 51. Un anticorps monoclonal selon la revendication 50,
 - (i) capable de reconnaître la région présente dans le premier domaine d'une sousunité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont la séquence est homologue à la séquence EGGFYGPKGEEL présente dans le premier domaine de la sousunité Tbp2 de la souche IM2394; et de manière optionnelle,
 - (ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, épitope équivalent de celui qui est reconnu, dont la séquence est homologue à la séquence SGGFYGKNAIEM présente dans le troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de la souche IM2394.
- 52. Un anticorps monoclonal selon la revendication 51,
 - capable de reconnaître l'épitope GFYGPK, présent dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de la souche IM2394; et
 - (ii) incapable de reconnaître l'épitope équivalent présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 IM2394.
- 53. Une composition pharmaceutique pour traiter par immunothérapie passive une infection à *N. meningitidis*, qui comprend à titre de principe actif, un anticorps monoclonal selon l'une des revendications 50 à 52.

Figure 1

IM2169 ===== M978



2/16

560 570 ${\tt VVYRGSWYGHIANGTSWSGNASDKEGGNRAEFTVNFADKKITGKLTAENRQAQTFTIEGMIQGNGFEGTA}$ ${\tt VVYRGSWYGHIASSTSWSGNASNATSGNRAEFTVNFDTKKINGTLTAENRQEATFTIDGKIEGNGFSGTA}$ 560 570 630 640 ${\tt KTAESGFDLDQKNTTRTPKAYITDAKVKGGFYGPKAEELGGWFAYPGDKQTEKATATSSDGNSASSATVV}$ ${\tt KTADLGFDLDQSNTTGTPKAYITDAKVQGGFYGPKAEELGGWFAYPGDKQTEKATVASGDGNSASSATVV}$

Figure 2

IM2169 ====== 6940

10	20	30	40	50	60 70
CLGGGGSFDLDSVD	EAPRPAPKYQI	DVSSEKPQAQ	KDQGGYGFAMF	RLKRRNWYPGA	EESEVKLNESDWEA
CLGGGGTFDLDSVD1	EAPRPDPKYQI	OVSSEKPQAQ	KDQGGYGFAMR	LKRRNWYSAA	KEDEVKLNESDWET
10	20	30	40	50	
80	90	100	110	120	130
TGLPTKPKELPKRQ	SVIEKVETD-G	DSDIYSSPY	LTPSNHQNGSA	GNGVNQPKNQA	ATGHENFQYVYSGW
TGLPTEPKKLPLKQE	=== ===	= -==-==	== =====	= = ===-	= -= ======
150	160	170	180	190	200
FYKHAASEKDFSN	KK-IKSGDDGY	IFYHGEKPS	RQLPASGKVIY	KGVWHFVTDTH	KKGQDFREIIOPSK
FYKHAKNEIIRENSS	= = =====	===== ==:	=======================================	===== == =	=========
210 220	230	240	250	260	270
KQGDRYSGFSGDGSE	Eysnknestlk	DDHEGYGFT:	SNLEVDFGNKK	LTGKLIRNNAS	
KQGDRYSGFSGDDDE 220	-====== ==			=======	- =
280 290	300	310	320	330	340
YYSLDAQITGNRFNG	TATATOKKENE	TKLHPFVSI	SSSLSGGFFGI	PQGEELGFRFL	SDDQKVAVVGSAK
YYSLDAQITGNRFNG 290		GTKLHPFVSI 310	SSSLSGGFFGI	KGEELGFRFL 330	SDDKKVAVVGSAK 340
350 360	370	380	390	400	410
TKDKLENGAAASGST	GAAASGGAAGT:	SSENSKLTTV	LDAVELTLND	KKIKNLDNFSN	AAQLVVDGIMIPL
TKDKTENGAVASGGT	DAAASNGAAGT:	SSENSKLTTV	LDAVELKLGDI	EVÝKLDNESN	AAQLVVDGIMIPL
	370	380	390	400	410
420 430	440	450	460	470	480
LPKDSESGNTQADKG	NGGTEFTRKFI	EHTPESDKKD	AQAGTQTNGAQ	TASNTAGDTN	GKTKTYEVEVCCS
LPEASESGNNQANQG		-=======		========	========
490 500	510	520	530	540	550
NLNYLKYGMLTRKNSI	(SAMQAGGNSS)	NADAKTEQVE	QSMFLQGERTD	EKEIPTDQNV	VYRGSWYGHIANG
=== === NLNYLKYGMLTR K NS 500	====== ===			========	
TSWSGNASDKEGGN	0 580 RAEFTVNFADR	KITGKLTAF	NROACTETIES	MICCUCFFCT	620 AKTAESGFDLDQK
-=======- KSTSWSGNASNATSGN 570	=========			= ======	

4/16

Figure 3

IM2169 ===== S3032

========	LDSVDTEAPRP.	30 APKYQDVSSEI	4 C PQAQKDQGG	YCEAMDIKDD	MAVDCARECE	1001 110 000
CLGGGGGSFD 10	LDSVDTEAPRP. 20	APKYQDVSSEH 30	PQAQKDQGG 40	YGFAMRLKRR 50	= = = NWYPSAKENE 60	====== VKLNESDW 7
8 ATGLPTKPKE	LPKROKSVIEK	ÆTDGDSD	IYSSPYLTP	SNHONGSAGN	CINIODIAIONE	130 GHENFQYV
TTGLPSNPKN 80	LPERQKSVIDQV 90	ÆTDGDSNNSN 100	IYSSPYLTQ 110	SNHQNGNTGN 120	GVNQPKNEVTI 130	== == DYKNFKYV 14
140 SGWFYKHAASI	150 EKDFS-NKKI-H	160 SSGDDGYIFYH	170 GEKPSRQLP	180 ASGKVIYKGV	190 WHFVTDTKKG	200 ODFREIIQ
	CVNLAVEPKIAK 160	NGDDGYIFYH 170	GKDPSRQLP 180	ASGKITYKGVV 190	HFATDTKRGC 200	===== KFREIIQ 21(
210 SKKQGDRYSGE	220 SGDGSEEYSNK	230 NESTLKDDHE	240 Sygftsnle\	250 ⁄DFGNKKLTGK	260 LIRNNASLNN	270 NTNNDKH1
	SGDDDEQYSNK 230	=== === NESMLKDGHEO 240	YGFASNLEV 250	TFDNKKLTGK 260	===== == LIRNNANQNN 270	 NTNNDKHT 280
· 280 QYYSLDAQIT	290 GNRFNGTATAT	300 DK-KEN-ETKI	310 HPFVSDSSS	320 LSGGFFGPQG	330 EELGFRFLSD	340 DQKVAVVG
QYYSLDATLK 290	==== = === GNRFSGKAEAT 300	DKPKNDGETKE 310	HPFVSDSSS 320	LSGGFFGPQG 330	EELGFRFLSN 340	DQKVAVVG 350
350 AKTKDKLENG	360 -AA-ASGSTGAA	370 NASGGAAGTSS	380 ENSKLTTVL	390 DAVELTLNDK	400 KIKNLDNFSN	410 AAQLVVDG
AKTKDKPANG 360	TAEASGGTDA 370	ASGGAAGTSS 380	ENSKLTTVL 390	DAVELTHGGT 400	======= AIKNLDNFSN/ 410	 AAQLVVDG 420
420 MIPLLPKDSE:	430 GNTQADKGKNO	440 GTEFTRKFEH	450 TPESDKKDA	460 QAGTQTNGAQ	470 TASNTAGDTNO	480 KTKTYEV
	FE = = ==== GKNNQPDQGKNO 440	====	== = ==-	= = = = =		
490 VCCSNLNYLKY	500 GMLTRKNSKSA	510 MOAGGNSSOA	520	530	540	550
	GLLTRKTAGNT	= = =	= =- ==			
560 LANGTSWSGNA	570 SDKEGGNRAEF	580 TVNFADKKTT	590 KLTAENDOZ	600	610	620

6/16

•

t

Figure 4

	10	20	30	40	50	60	
	346	361		380			
1	TKDKLENGAAA	SGSTG AAASG	Gaagtssensi	KLTTVLDAVE	LTLNDKKIKNI	DNFSNA	58
2	TKDKTENGAVA	SGGTD AAASN	Gaagtssensi	CLT TVLDAVE	LKTGDKEAŐKI	DNFSNA	58
3		SGGTDAAASN	Gaagtssensp	(LTTVLDAVE)	LKLGDKEVQKI	DNFSNA	58
4 5	TQDKPRNGAVAS	SGGTGAARSN	Gaagosensi	CLTTVLDAVE	LTLNDKKIKNI	DNFSNA	58
6	TODKAANGNTAAA	SGGTDAAASN	GAAGTSSENSF	LTTVLDAVE	LTLNDKKIKNI	DNFSNA	60
7	KRDKAESGGGNGAS	GGTDAAASN	Gaagtssensk	CLTIVLDAVE	LKSGGKEVKNI	DNFSNA	60
8	TKDKPRNGAVAS	GGIDAAASN	GAAGTSSENGR	LTIVLDAVEI	TLNDKKIKNL	DNFSNA	58
9	TKDKPANGNTAEAS TKDKPGNGARI	ONNECTON	Gaagtssensk Caaggesensk	LTIVLDAVE	THGGTAIKNL	DNFSNA	60
ć	*+DK::*G+:+:**	****	CVVCTCCEN+ CVVCTCCENV	TTIVLDAVEL	KLGDKEVOKL	DNFSNA	57
			were both n	TITATION	T:T"::TTL	DNESNA	
	70	80	90	100	110	120	
_	417				445		
1	AQLVVDGIMIPLLP	KOSESGNTQ	ADRGK	nggteftrkf	ERT PESDKKD.	AQAGTQ	112
2	AQLVVDGIMIPLLP	Eases GnnQ	Mogt	nggtaftrkf	DHTPESDKKD.	AQAGTQ	112
3	AQLVVDGIMIPLLP	'Eases Gnnqi	1110GT	nggtaftrkf	DET PESDKKD	AQAGTQ	112
4 5	AQLVVDGIMIPLLP	EASESGKNO	mogt	nggtaftrkf	NET PKSDEKD	FQAGTA	112
6	AQLVVDGIMIPLLP	ETSESGSNO	WKGKKGKNGK	nggtdftykt	TYTPKNDDKD:	rkaqtg	120
7	AQLVVDGIMIPLLP	KDSESGNTQ)	DKGK	NGGTKFTRKF	EHTPESDKKD	AQAGTQ	114
8	AQLVVSGIMIPLMP	ETSESGNNQ/	WKGK	NGGTAFTRKF	DETPKSDEKD:	FQAGT P	112
9	AQLVVDGIMIPLLP	ONSTOKNNO!	PDQGK	NGGTAFIYKT	TYTPKNDDKD:	rkaotv	114
c	AQLVVDGIMIPLLP AQLVV*GIMIPL*P	VD2E2GKNOV					111
•	Addit offile t		7:G:	NG-1:F*+K+	.+TP:+D:KD	+A+T:	
	130	140	150	160	170	180	
_	465		482		499		
1	TNGAQTASNTAGDT	NGKT	TYEVEVCCSNI	LNYLKYGMLT	rkns ksamqa o	GNSSQ	167
2	TNGAQTASNTAGDT	NGKTR	TYEVEVCCSNI	LNYLKYGMLT	rknsks am qa	ESSSQ	167
3 4	ANGAQTASNTAGDT	NGKTR	TYEVEVCCSNI	LNYLKYGMLTI	RKNSKSAMQAC	ESSSQ	167
5	ENGNPAASNTAGDA	NGKTK	TYEVEVCCSNI	LNYLKYGMLTI	RKNSKSAMQAG	ŒSSSQ	167
6	AAGSSGAQTDLGKAI	DVNGGKAETK	TYEVEVCCSNI	LNYLKYGMLTI	RKNSKSAMQAG	GNSSQ	180
7	TNGAQTASNTAGDT	CCO3	TIEVEVCCSNI	LNYLKYGLLTI	RKTAGNTGEGG	NGSQT	169
8	THE	GGETK	TENEVICESNI	LNILKYGLLTI	KTADNTVGSG	NGSST	168
9	TGGTQTASNTAGDAI SNGAQTASNTAGDTI	ACKAK	TIEVEVCCSNI	MILKYGLLTI	KTAGNTVGSG	NSSPT	169
ć	:+G+++A++**G++	++++ K	TY*V**C*SNI	NYLKYGLLTI	RKTAGNTGEGG	NSSPT	165
-			II V C SMI	MILKIG: LIF	(K:::::::G	::5+:	
	190	200	210				
_	521						
1	ADARTEQVEQSMFL						198
2	ADAKTEQVEQSMFLO						198
3	ADARTEQVGQSMFLQ						198
4	ADARTEQVGQSMFLQ		_				198
5	ADARTEQVEQSMFLQ		_			•	211
6 7	AAAQTAQGAQSMFLQ						200
	AAAQTAQGAQSMFLQ						200
8 9	AAAQTDAQSMFLQ						198
C	AA-QTAQGAQSMFLQ A: *:T: *::QSMFLQ						195
_	THE STATE OF THE PLANT OF THE P	GEVIDET	r::U "+V				

Figure 5

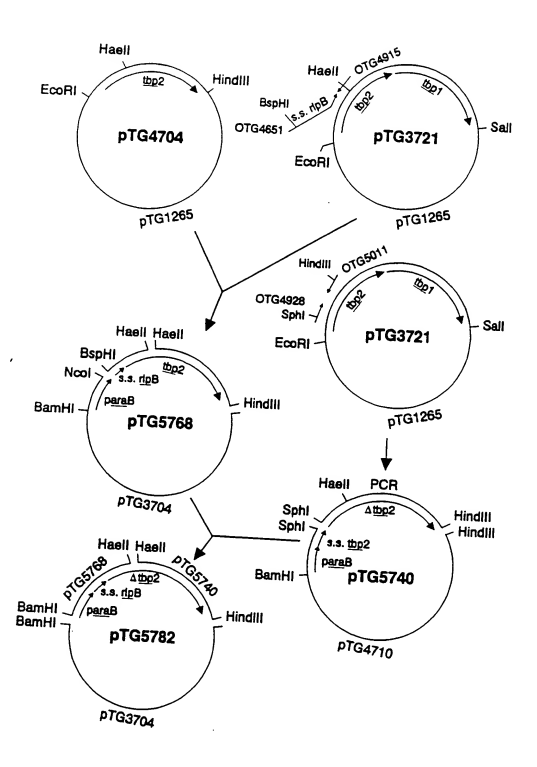
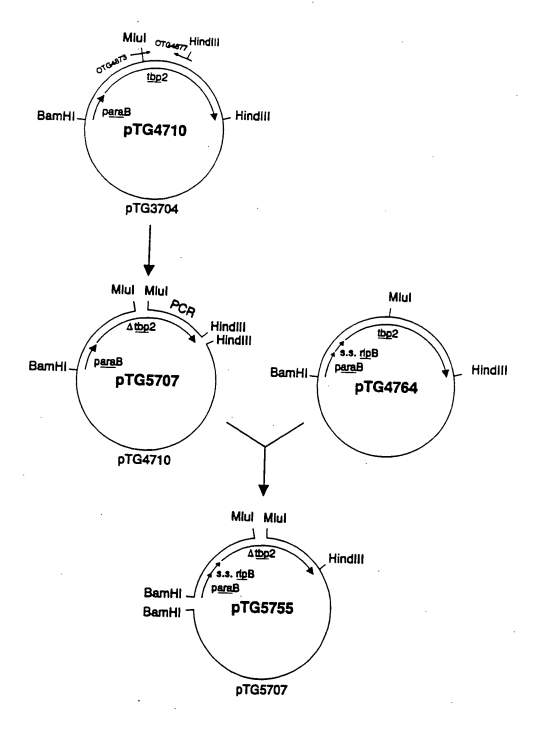
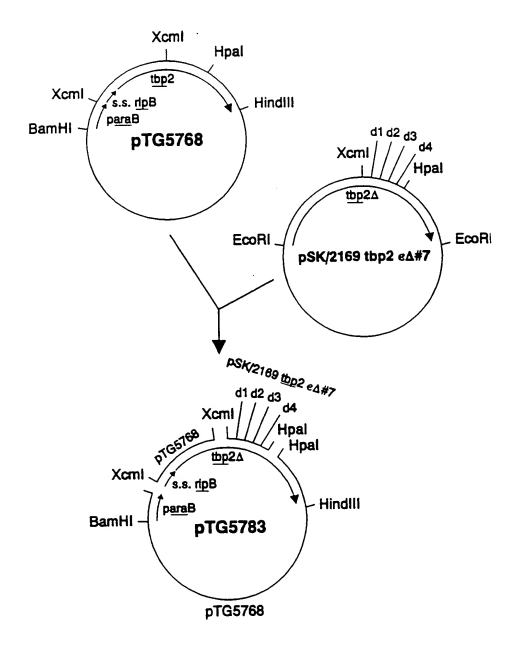


Figure 6



10/16

Figure 7



M982

11/16

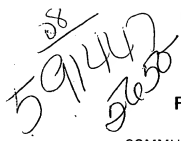
Figure 8

WO 95/33049 PCT/FR95/00701

12/16







COMMUNICATION OF INTERNATIONAL APPLICATIONS

(PCT Article 20)

Date of mailing:

04 January 1996 (04.01.96)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Washington D.C. 20231 United States of America

in its capacity as designated Office

The International Bureau transmits herewith copies of the international applications having the following international application numbers and international publication numbers:

International application no.:

International publication no.:

WO95/33049

PCT/FR95/00701

JARES ON CORRIGER.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 730.91.11

This Page Blank (uspto)

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/12, C07K 14/22, 16/12, A61K 35/74, 39/40

(11) Numéro de publication internationale: WO 95/33049

(43) Date de publication internationale: 7 décembre 1995 (07.12.95)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR95/00701

(22) Date de dépôt international: 30 mai 1995 (30.05.95)

(30) Données relatives à la priorité: 94/06594 31 mai 1994 (31.05.94) FR

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): PASTEUR MERIEUX SERUMS ET VACCINS [FR/FR]; 58, avenue Leclerc, F-69007 Lyon (FR). TRANSGENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg (FR).

(72) Inventeurs: et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MILLET, Marie-José, Bernadette, Jacqueline [FR/FR]; 70, cours Emile-Zola, F-69100 Villeurbanne (FR). LISSOLO, Ling [FR/FR]; 691, rue du Vallon, F-69280 Marcy-L'Etoile (FR). MAZARIN, Véronique [FR/FR]; 11, rue Pouteau, F-69001 Lyon (FR). LEGRAIN, Michèle [FR/FR]; 107, grande-rue, F-67120 Dorlisheim (FR). JACOBS, Eric [FR/FR]; 107, grande-rue, F-67120 Dorlisheim (FR).
- (74) Mandataires: BERNASCONI, Jean etc.; Cabinet Lavoix, 2, place dEstienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 4 janvier 1996 (04.01.96)

- (54) Title: Tbp2 FRAGMENTS OF THE TRANSFERRINE RECEPTOR OF NEISSERIA MENINGITIDIS
- (54) Titre: FRAGMENTS Tbp2 DU RECEPTEUR TRANSFERRINE DE NEISSERIA MENINGITIDIS

(57) Abstract

Polypeptide having a sequence of amino acids derived from that of the Tbp2 subunit of the transferrine receptor of a Neisseria meningitidis strain of the IM2169 or IM2394 type, the first, second and third domains being defined by maximum homologous alignment on the Tbp2 subunit sequence of the respective IM2169 or IM2394 reference strain, especially by total or partial deletion of at least one domain of said Tbp2 subunit of the IM2169 or IM2394 type provided the first and second domains are not fully deleted at the same time.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet un polypeptide ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de Neisseria meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394, notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, à condition que le premier et le deuxième domaine ne soient pas simultanément et totalement délétés.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	France	MIN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon		-		

TIONAL" SEARCH REPORT

Inter onal Application No PCT/FR 95/00701

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C12N15/12 C07K14/22 C07K16/12 A61K35/74 A61K39/40

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N C07K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	FR,A,2 692 592 (PASTEUR MERIEUX) 24 December 1993 see the whole document	1-53
X	WO,A,93 06861 (PASTEUR M RIEUX) 15 April 1993 cited in the application see the whole document	1-53
X	WO,A,93 07172 (PASTEUR M RIEUX S RUMS ET VACCINS) 15 April 1993 see the whole document	1-53
	-/	
		:

* Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	
 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family 	
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	
2 November 1995	0 5. 12. 95	
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer	
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Nauche, S	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

Further documents are listed in the continuation of box C.

χ Patent family members are listed in annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No · · PCT/FR 95/00701

		PC1/FR 95/00/01
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	INFECTION AND IMMUNITY, vol. 60, no. 6, June 1992 WASHINGTON US, pages 2391-2396, STEVENSON, P. ET AL.; 'Common antigenic domains in Transferrin-Binding protein 2 of Neisseria meningitidis, Neisseria gonorrhoeae and Haemphilus influenzae Type b' see the whole document	
A	WO,A,94 05703 (GLOBAL TEK, INC.; US) 17 March 1994	
X	GENE, vol. 130, 1993 AMSTERDAM NL, pages 73-80, LEGRAIN, M. ET AL.; 'Cloning and characterization of Neisseria meneingitidis genes encoding the transferrin-binding proteins Tbp1 and Tbp2' see the whole document	1-53

information on patent family members

Inta onal Application No PCT/FR 95/00701

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR-A-2692592	24-12-93	AU-B- 4009893 CA-A- 2098448 EP-A- 0586266 HU-A- 68443 JP-A- 6277066 NO-A- 932222	23-12-93 20-12-93 09-03-94 28-06-95 04-10-94 20-12-93
WO-A-9306861	15-04-93	FR-A- 2682041 AU-B- 662176 AU-A- 2762492 EP-A- 0560968 FI-A- 932491 HU-A- 69980 JP-T- 6503365	09-04-93 24-08-95 03-05-93 22-09-93 01-06-93 28-09-95 14-04-94
WO-A-9307172	15-04-93	FR-A- 2682114 AU-A- 2764092 CA-A- 2096411 EP-A- 0560969 FI-A- 932490 HU-A- 69929 JP-T- 6503364	09-04-93 03-05-93 04-04-93 22-09-93 01-06-93 28-09-95 14-04-94
WO-A-9405703	17-03-94	AU-B- 5093693 CA-A- 2122630 EP-A- 0625165	29-03-94 17-03-94 23-11-94

This Page Blank (Uspto)

1

RAPPORT DE RECHECHE INTERNATIONALE

Den e Internationale No
PCT/FR 95/00701

A. CLASSEMENT DE L'OBIET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/12 C07K14/22

C07K16/12

A61K35/74

A61K39/40

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C12N C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUN	IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
Х	FR,A,2 692 592 (PASTEUR MERIEUX) 24 Décembre 1993 voir le document en entier	1-53
X	WO,A,93 06861 (PASTEUR M RIEUX) 15 Avril 1993 cité dans la demande voir le document en entier	1-53
X	WO,A,93 07172 (PASTEUR M RIEUX S RUMS ET VACCINS) 15 Avril 1993 voir le document en entier	1-53
	-/	

* Catégories spéciales de documents cités: A* document définissant l'état général de la technique, non considère comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	 'X' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier '&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
2 Novembre 1995	0 5. 12. 95
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche interna Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	tionale Fonctionnaire autorisé
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Nauche, S

1

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiquès en annexe

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Derr Internationale No PCT/FR 95/00701

Catégone	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	INFECTION AND IMMUNITY, vol. 60, no. 6, Juin 1992 WASHINGTON US, pages 2391-2396, STEVENSON, P. ET AL.; 'Common antigenic domains in Transferrin-Binding protein 2 of Neisseria meningitidis, Neisseria gonorrhoeae and Haemphilus influenzae Type	
A	voir le document en entier WO,A,94 05703 (GLOBAL TEK, INC.; US) 17	
X	GENE, vol. 130, 1993 AMSTERDAM NL, pages 73-80, LEGRAIN, M. ET AL.; 'Cloning and characterization of Neisseria meneingitidis genes encoding the transferrin-binding proteins Tbp1 and Tbp2' voir le document en entier	1-53

RAPPORT DE CHERCHE INTERNATIONALE

Dei

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dei. le Internationale No PCT/FR 95/00701

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR-A-2692592	24-12-93	AU-B- 40098 CA-A- 20986 EP-A- 05866 HU-A- 686 JP-A- 62770 NO-A- 932	448 20-12-93 266 09-03-94 443 28-06-95 066 04-10-94
WO-A-9306861	15-04-93	FR-A- 2682 AU-B- 662 AU-A- 2762 EP-A- 0560 FI-A- 932 HU-A- 69 JP-T- 6503	176 24-08-95 492 03-05-93 968 22-09-93 491 01-06-93 980 28-09-95
WO-A-9307172	15-04-93	FR-A- 2682 AU-A- 2764 CA-A- 2096 EP-A- 0560 FI-A- 932 HU-A- 69 JP-T- 6503	092 03-05-93 411 04-04-93 969 22-09-93 490 01-06-93 929 28-09-95
WO-A-9405703	17-03-94	AU-B- 5093 CA-A- 2122 EP-A- 0625	630 17-03-94

This Page Blank (USD10)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
M IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

This Page Blank (uspto)